

国際事務局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類 5

C07D 261/08, 261/14, 413/12 C07D 413/14, A61K 31/42 A61K 31/44, 31/675

(11) 国際公開番号

WO 94/10157

Al

PCT/JP93/0:572

(43) 国際公開日

1994年5月11日(11.05.1994)

21) 国際出頭番号

22 国際出頭日

1993年10月29日 29. 10. 93;

(30:優先権データ

特額平4/333429

1992年10月30年130 10.92

(71)出願人(米国を除くすべての指定電について)

大鹏薬品工業株式会社

(TAIHO PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP]

〒101 東京都千代田区神田錦町1-27 Tokyc, (JP)

(72) 発明者; および

(75)発明者/出願人(米園についてのみ)

鈴木稚博(SUZUKI, Masahiro)(JP/JP)

〒357 埼玉県飯能市本町3-7 Saitama, (JP)

野崎研二(NOZAKI, Kenzi)(JP/JP)

〒357 埼玉県飯能市新町11-9-504 Saitama, (JP)

細天使亨(HOSOYA, Toshiyuki)[JP/JP]

〒357 埼玉県飯能市岩沢621-2 Saitama, (JP)

鈴木高志 (SUZUKI, Takashi) (JP/JP]

〒357 埼玉県飯能市岩沢3-306 Saitama, (JP)

黒崎唯二(BASAKI, Yuzi)[JP/JP]

〒358 埼玉県入間市位子769-2 Saitama. (JP)

小島道代(KOZIMA, Mitiyo)[JP/JP]

〒350 埼玉県川越市脇田新町6-13 Saitama, (JP)

松浦直資(MATSUURA, Naosuke)[JP/JP]

デファ9ー03 復島界鳴門市大麻町大谷芋道ノ上5-2-2-4

Tokushima, (JP)

(74) 代理人

弁理士 三枝英二、外(SAEGUSA, Ei ji et al.)

〒541 大阪府大阪市中央区平野町2-1-2 沢の餡ビル

Osaka, (JP)

(81: 指定国

AU, CA, KR, US, 欧州特許(AT, BE, CH, DE, DK, ES,

FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SET.

添付公開書類

国際技術報告書

旗求の範囲の補正の期限前であり、補正音受領の際には再公開される。

(54) Title: STYRENE DERIVATIVE AND SALTS THEREOF

(54) 発明の名称 スチレン 誘導体及びその塩

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\$$

(57) Abstract

A styrene derivative represented by general formula (1), a salt thereof, a process for producing the same, lipoxygenase and cyclo-oxygenase inhibitors each containing an effective dose of the derivative and a pharmaceutical carrier, and a method of inhibiting lipoxygenase and cyclo-oxygenase by administering the derivative R₁ and R₂ may be the same or different from each other and each represents hydrogen, lower alkoxy, halogen or lower alkyl; R3s may be the same or different from each other and each represents hydroxy, lower alkoxy, lower alkyl, lower alkoxycarbonyloxy, lower acyloxy, a di(lower alkyl) phosphate residue or an optionally protected amino acid residue; 1 represents an integer of 0 to 5; m represents an integer of 0 to 5; X represents a single bond or a group represented by the general formula -N(Z)CO- wherein Z represents (CH2)nA wherein A represents hydrogen, carboxy, di- or mono(lower alkyl) carbamoyl, carbamoyl, lower alkoxycarbonyl, cyano, lower alkoxy, N-acylamino, optionally substituted phenyl, pyridyl or thienyl, and n represents an integer of 0 to 5; and Y represents -C(Z') = CH-, -CH = CH- C(Z') = CH- or -C(Z') = CH- -H = CH- wherein Z' is the same as Z, provided the case where both of Z and Z' are hydrogen when n is 0 is excluded.

(1)一般式 (57) 要約 (1) $(CH_2)_i - X - Y$ $(R_3)_m$

[式中、R] 及び R_2 は同一もしくは相異なって水素原子、 低級アルコキシ基、ハロゲン原子又は低級アルキル基を、 R_3 は同一もしくは相異なって水酸基、低級アルコキシ基、 低級アルキル基、低級アルコキシカルボニルオキシ基、低 級アシルオキシ基、リン酸ジ低級アルキル残基又は保護基 を有していてよいアミノ酸残基を、!は0~5の整数, m は $0\sim5$ の整数を示す。Xは一般式-N(Z)CO-〔式 中、Zは一般式(C H $_2$) $_n$ A (式中、A は水素原子、カ ルボキシル基、ジ又はモノ低級アルキルカルバモイル基、 カルバモイル基、低級アルコキシカルボニル基、シアノ基、 低級アルコキシ基、N-アシルアミノ基、置換されていて もよいフェニル基、ピリジル基、チエニル基を、nは0~ 5の整数を表す)〕もしくは単結合を、Yは−C(Z´) $= C H - \sqrt{-C H} = C H - C (Z^{-}) = C H - \sqrt{-C} (Z^{-})$ ´) = C H - C H = C H - (式中 Z ´ は Z と同一) 但し、 Z 及び Z^{-1} は n=0 で同時に水素原子である場合を除く。〕 で表わされるスチレン誘導体、その塩、その製造法、該誘 導体の有効量と薬学的担体とを含有するリポキシゲナーゼ およびシクロオキシゲナーゼ阻害剤および該誘導体を患者 に投与するリポキシゲナーゼおよびシクロオキシゲナーゼ 阻害方法。

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出版のパンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AT オーススパギャリフ アリススパギャリス BE ペルルギャリス BF ブルルギャリ BF ブルルガンジルグ アラブペナランル BR マカナダ カナ 共和国 CG エーメントル CM カ中国 CG ストル CM カ中国

CSZEKSIF GGBNRU FGGGGHLETPP 朝鮮民主主義人民共和国 PLTOUDE SE SKNDG AUUUV

1

明 細 書

ステレン誘導体及びその塩

技術分野

本発明は、リポキシゲナーゼ阻害作用及びシクロオキシ 5 ゲナーゼ阻害作用を有する新規なスチレン誘導体、その塩 及びそれらの医薬用途に関する。

背景技術

アレルギー性喘息、アレルギー性鼻炎、炎症等の発症にはアラキドン酸のリポキシゲナーゼ生成物であるロイコトリエン類、シクロオキシゲナーゼ生成物であるプロスタグランジン類が深く関与する物質であると考えられている。従って、種々のアレルギー性疾患、炎症等をより強力に且つ的確に抑制するには、リポキシゲナーゼを阻害すると共にシクロオキシゲナーゼを阻害することが望ましく、これら両方を強力に阻害する薬剤の開発が強く望まれている。

発明の開示

本発明者は、上記背景技術の問題点に鑑みて鋭意研究を 重ねた結果、下記一般式(1)で表される新規なスチレン 誘導体が優れたリポキシゲナーゼ阻害作用及びシクロオキ シゲナーゼ阻害作用を有し、医薬として有用であることを 見出し、本発明を完成した。

すなわち、本発明は一般式(1):

$$\begin{array}{c} R_1 \\ \\ N \\ O \end{array} (CH_2)_1 - X - Y - (R_3)_m \end{array}$$

〔式中、 R_1 及び R_2 は同一もしくは相異なって水素原子、 低級アルコキシ基、ハロゲン原子又は低級アルキル基を、 10 R3は同一もしくは相異なって水酸基、低級アルコキシ基、 低級アルキル基、低級アルコキシカルボニルオキシ基、低 級アシルオキシ基、リン酸ジ低級アルキル残基又は保護基 を有していてよいアミノ酸残基を、1は0~5の整数、m は $0\sim5$ の整数を示す。Xは一般式-N(Z)CO-〔式 15 中、Zは一般式(C H₂) $_n$ A(式中、A は水素原子、 π ルボキシル基、ジ又はモノ低級アルキルカルバモイル基、 カルバモイル基、低級アルコキシカルボニル基、シアノ基、 低級アルコキシ基、N-アシルアミノ基、置換されていて もよいフェニル基、ピリジル甚またはチエニル基を、nは 20 ○~5の整数を表す)〕もしくは単結合を、Yは−C(Z $^{-}$) = C H - $^{-}$ - C H = C H - C (Z $^{-}$) = C H - $^{-}$ - C

٦

(Z′) = CH-CH=CH-(式中Z はZと同一) 但 し、Z及びZ はn=0で同時に水素原子である場合を除 き、1が0のときXは単結合を示す。)で表わされるスチ レン誘導体及びその塩を提供するものである。

- 5 一般式(1)で表わされる本発明化合物は、優れたリポキシゲナーゼ阻害活性及びシクロオキシゲナーゼ阻害活性を有している。ここで、リポキシゲナーゼとしては、例えば5ーリポキシゲナーゼ、12ーリポキシゲナーゼ、15ーリポキシゲナーゼ等が挙げられ、本発明化合物は、特に5ーリポキシゲナーゼに優れた阻害作用を有している。
- 本発明化合物は、優れたリポキシゲナーゼ阻害活性及びシクロオキシゲナーゼ阻害活性を有しており、抗喘息剤、抗アレルギー剤、脳疾患用剤、循環器用剤、腎炎治療剤、消炎鎮痛剤、抗リウマチ剤、乾癬等に代表される皮膚疾患 15 治療剤及び肝疾患用剤として有用である。

従って、本発明は、上記一般式(1)の化合物の有効量と薬学的担体とを含有する抗喘息剤、抗アレルギー剤、脳疾患用剤、循環器用剤、腎炎治療剤、消炎鎮痛剤、抗リウマチ剤、乾癬等に代表される皮膚疾患治療剤及び肝疾患用剤を提供するものである。

また、本発明は、上記一般式(1)の化合物の有効量を 患者に投与することを特徴とする喘息、アレルギー、脳疾 患、循環器疾患、腎疾患、炎症、リウマチ、乾癬等に代表される皮膚疾患及び肝疾患を治療する方法を提供するものである。

さらに、本発明は、喘息、アレルギー、脳疾患、循環器 5 疾患、腎疾患、炎症、リウマチ、乾癬等に代表される皮膚 疾患及び肝疾患を治療するための上記一般式(1)の化合 物の使用に関する。

さらにまた、本発明は、上記一般式(1)の化合物のリポキシゲナーゼ阻害剤の製造への使用に関する。

10 さらにまた、本発明は、上記一般式(1)の化合物の5-リポキシゲナーゼ阻害剤の製造への使用に関する。

さらにまた、本発明は、上記一般式(1)の化合物のシ クロオキシゲナーゼ阻害剤の製造への使用に関する。

さらにまた、本発明は、上記一般式(1)の化合物のリ 15 ポキシゲナーゼ阻害への使用に関する。

さらにまた、本発明は、上記一般式(1)の化合物の5-リポキシゲナーゼ阻害への使用に関する。

さらにまた、本発明は、上記一般式(1)の化合物のシ クロオキシゲナーゼ阻害への使用に関する。

20 本発明において、 R_1 及び R_2 で示されるハロゲン原子 としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、又はョウ素 原子を、 R_1 、 R_2 、 R_3 及びAで示される低級アルコキ

15

シ甚としてはメトキシ、エトキシ、ロープロポキシ、イソ プロポキシ、n-ブトキシ、イソブトキシ、sec-ブト キシ、:ertープトキシ基等の炭素数1~4までの直鎖 状又は分枝状のアルコキシ基を、 R_1 、 R_2 及び R_3 で示 5 される低級アルキル基としてはメチル、エチル、n-プロ ピル、イソプロピル、n-ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル基等の炭素数1~4までの直鎖 状又は分枝状のアルキル基を、Aで示される低級アルコキ シカルボニル基としてはメトキシカルボニル、エトキシカ ルボニル、n-プロポキシカルボニル、イソプロポキシカ ルボニル、n-プトキシカルボニル、イソプトキシカルボ ニル、sec-ブトキシカルボニル、tert-ブトキシ カルボニル基等の炭素数2~5までの直鎖状又は分枝状の アルコキシカルボニル甚を、Rgで示される低級アシルオ キシ基としてはアセチルオキシ、プロパノイルオキシ、ブ タノイルオキシ、2-メチルプロパノイルオキシ、バレリ ルオキシ基等の炭素数2~5までの直鎖状または分枝状の アシルオキシ基を、R₃で示される低級アルコキシカルボ ニルオキシ基としては、メトキシカルボニルオキシ、エト キシカルボニルオキシ、n-プロポキシカルボニルオキシ、 イソプロポキシカルボニルオキシ、n-ブトキシカルボニ ルオキシ、イソプトキシカルボニルオキシ、Sec-ブト

キシカルボニルオキシ、tert-プトキシカルボニルオキシ 基等の炭素数2~5までの直鎖状または分枝状のアルコキ シカルボニルオキシ基を、R。で示されるリン酸ジ低級ア ルキル残基としてはジメチルリン酸エステル残基、ジエチ ルリン酸エステル残基、ジプロピルリン酸エステル残基、 ジブチルリン酸エステル残基等の炭素数1~4のアルキル 基 2 個で置換されたリン酸残基、特に、式 - O - P (O) $(OR^{\circ})_2$ で表される基(式中、 R° は炭素数 $1\sim4$ の アルキル基を示す)を、R₃で示される保護基を有してい てもよいアミノ酸残基としては、アミノ酸のカルボキシル 10 基から水素原子を除いて形成される基を示し、該アミノ酸 としては、例えば、グリシン、アラニン、メチオニン、バ リン、セリン、プロリン、ロイシン、イソロイシン、グル タミン、ヒスチジン、フェニルアラニン、フェニルグリシ ン等の天然又は合成のアミノ酸が挙げられ、アミノ酸のア 1.5 ミノ基に対する保護基としては、炭素数1~6の低級アル キル基、炭素数2~5の低級アシル基、炭素数2~5の低 級アルコキシカルボニル基、ベンジルオキシカルボニル基 等が挙げられ、保護基を有するアミノ酸としては、例えば、 20 tープトキシカルボニルグリシン、N-ベンジルオキシカ ルボニルグリシン、N-アセチルバリン、N-t-ブトキ シカルボニルバリン等を、Aで示されるジ又はモノ低級アルキルカルバモイル基としてはメチルカルバモイル、エチルカルバモイル、プロピルカルバモイル、ブチルカルバモイル基等の炭素数2~5のモノアルキルカルバモイル基、

- 5 又はジメテルカルバモイル、ジエチルカルバモイル、ジブロピルカルバモイル、ジブチルカルバモイル基等の炭素数3~9のジアルキルカルバモイル基を、Aで示されるNーアシルアミノ基としてはアセチルアミノ、プロパノイルアミノ、ブタノイルアミノ、2-メチルプロパノイルアミノ、
- 10 バレリルアミノ、ベンゾイルアミノ基等の炭素数2~7までの直鎖状、分枝状の脂肪族又は芳香族のアシルアミノ基を、置換されていてもよいフェニル基としては置換基として低級アルキル基、低級アルコキシ基、ニトロ基、塩素、フッ素、臭素等のハロゲン原子の1種又は2種以上が1~
- 15 3個置換していてもよいフェニル基を意味する。具体的にはトリル、キシリル、4ーエチルフェニル、pークミル、2ーメトキシフェニル、4ーエトキシフェニル、4ークロロフェニル、2ークロロフェニル、2・4ージクロロフェニル、3ープロモフェニル基等が例示できる。ピリジル基本
- 20 としては2-ピリジル、3-ピリジル、4-ピリジル基を、 チエニル基としては2-チエニル、3-チエニル基を例示 できる。

Xが-NHCO-で表わされる基、Yが-C(Z^{*})=C
 H-、-CH=CH-C(Z^{*})=CH-又は-C(Z^{*})
 =CH-CH=CH-で表される基、この時 Z^{*}を示す n
 が0~3、Aが水素原子、ジ又はモノ低級アルキルカルバモイル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルコキシ
 基又はチエニル基である化合物である。

又、最も好ましい化合物は、R₁及びR₂が低級アルコキシ基、R₃が同一もしくは相異なって水酸基、低級アルコキシカルボニルオキシ基、Xが一コキシ基又は低級アルコキシカルボニルオキシ基、Xが一NHCO一で表わされる基、Yが一C(Z^{*})=CH一マスは一C(Z^{*})=CH一CH=CH一で表される基、この時ファティがの、Aがジ又はモノ低級アルキルカルバモイル基又は低級アルコキシカルボニル基である化合物である。

本発明のスチレン化合物の塩として、例えば塩基性基の 20 塩としては、塩酸塩、硫酸塩、硝酸塩、リン酸塩などの無 機酸塩、マレイン酸塩、コハク酸塩、リンゴ酸塩、フマル 酸塩、p-トルエンスルホン酸塩、メタンスルホン酸塩な

15

どの有機酸塩が挙げられ、酸性基の塩としては、例えばナトリウム塩、カリウム塩、カルシウム塩などが挙げられる。
一般式 (1) で表わされる本発明の化合物は、下記の反応工程式 (i) ~ (v) に示す方法により製造される。

5 <反応工程式(i)>

〔式中、R₁、R₂、R₃、1、m、Y及びZは前記に同じ。〕

一般式(2)で表わされるアミンを、一般式(3)で表26 わされるカルボン酸と溶媒中、場合により触媒の存在下に縮合剤を用いて反応させることにより、目的の一般式(1a)で表わされるスチレン誘導体を得る。この時、一般式

(3) で示される化合物の R_3 が水酸基である場合には、 適当な保護基によって保護した後に縮合させ、次いで脱保 護を行なうこともできる。保護基としては、後に脱保護反 応によってこの基を除去する際に、他に影響を及ぼすこと がない限り特に制限はなく、例えばメトキシエトキシメチ ル基、メトキシメテル基、テトラヒドロフラニル基、テト ラヒドロピラニル基等を使用でき、これら保護基の導入方 法としては、ジャーナル オブ アメリカン ケミカル ソサエティー (Journal of American Chemical Society) 100,8031(1978)に記載の方法に従って行 10 える。上記溶媒としては、反応に関与しないものであれば 特に制限はなく、例えばエチルエーテル、テトラヒドロフ ラン等のエーテル類、塩化メチレン、クロロホルム等のハ ロゲン化炭化水素類、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化 水素類、N, N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホ 15 キシド、アセトニトリル等の非プロトン性極性溶媒等が使 用できる。縮合剤としては、例えばN, N´ージシクロへ キシルカルボジイミド、クロル炭酸エチル、ピパロイルク ロライド、クロルスルホニルイソシアネート等を例示でき る。触媒としては、例えば4-ジメチルアミノピリジン、 1-ヒドロキシベンゾトリアゾール、ピリジン、トリエチ

ルアミン等を例示することができる。反応に際しては、一

股式(2)の化合物に対し、一般式(3)の化合物を1~2倍当量程度、縮合剤を1~3倍当量程度及び触媒を0.1~2倍当量程度用いるのが好ましい。また、反応温度は 氷冷下から室温程度であり、反応時間は、1~48時間程 度で反応は有利に進行する。

<反応工程式(ii)>

$$R_{1}$$
 R_{2}
 R_{5}
 R_{5}

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & R_2 \\
\hline
 & R_2 \\
\hline
 & C = C - R_5 \\
\hline
 & R_4 \\
\hline
 & (1b)
\end{array}$$

[式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 及びmは前記に同じ。 R_4 は低 20 級アルコキシカルボニル基又はシアノ基を、 R_5 は一CH = CH-基又は単結合を意味する。] 一般式(4)で表わされる化合物と、一般式(5)で表

わされるアルデヒドを溶媒中もしくは無溶媒で塩基の存在 下に反応させることにより、目的の一般式(1 b)で表わ されるステレン誘導体を得る。上記溶媒としては、例えば 反応工程式(i)で例示した溶媒を用いることができる他、

- 5 メタノール、エタノール等のアルコール類を使用しても良い。塩基としては、例えばピペリジン、ピリジン等の有機アミンを例示することができる。反応に際しては、一般式(4)の化合物に対し、一般式(5)の化合物を1~1.
- 5倍当量程度、塩基を1~2倍当量程度用いるのが好ましい。反応温度は、溶媒が還流する温度、無溶媒のときは100~150℃程度であり、反応時間は2~5時間程度で反応は有利に進行する。尚、この反応工程式(ii)の反応条件は、上記条件に限られることなく、通常行われるKnoevenage1 反応の条件に従うことで、目的の一般式(1
- 15 b)で表わされるスチレン誘導体を得ることができる。

10

$$R_1$$
 R_2
 R_2
 R_2
 R_3
 R_4
 R_5
 R_7
 R_7

$$R_1$$
 R_2
 R_2

(1d)

 アミノ基、置換されていてもよいフェニル基、ピリジルももこくは手エニル基を、 nは前記に同じの意味を表す)) n と n に単結合を、 n は一 n に同じの意味を表す。 n と n に n

15 本反応工程式 (iii)で製造される化合物は、一般式 (1)で表わされる化合物のうち A で表わされる基がカルボキシル基である化合物の製造方法に係る。

一般式(1 c)で表わされる化合物を溶媒中、アルカリ 加水分解することにより、目的の一般式(1 d)で表わさ れる化合物を得る。溶媒としては、メタノール、エタノー ル等のアルコール類と水との混合溶媒を用い、必要ならば テトラヒドロフランを補助溶媒として用いることができる。

アルカリ加水分解に用いるアルカリとしては水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等を例示することができる。

反応は、一般式(1 c)で表わされる化合物に対して、アルカリを1~2当量用い、氷冷から室温程度で12時間5~48時間程度反応させることにより、目的の一般式(1d)で表わされる化合物を得ることができる。

<反応工程式(iv)>

10
$$R_1$$

$$CH_2)_! - X_2 - Y_2$$

$$(1d)$$

15
$$R_1$$

$$(CH_2)_1 - X_3 - Y_3$$

$$(1e)$$

〔式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 、 X_2 、 Y_2 、 l 及びmは前記

に同じ。 X_3 は一般式 -N (Z_3) CO- 〔式中、 Z_3 は - 般式 - (CH_2) $_{n}$ A_3 、 (\overline{X} 中、 A_3 は水素原子、ジスはモノ低級アルキルカルバモイル基、カルバモイルを、カルバモイルを、カルバモイルを、カルバモイルを、バーアシルを表示と、ボーマシルを表示と、ボースのは新聞に同じの意味を表す)もしくは単結合を、「 Z_3 は - C(Z_3) + CH + CH

本反応工程式で製造される化合物は、一般式(1)で表わされる化合物のうちAで表わされる基が、ジ又はモノ低級アルキルカルバモイル基又はカルバモイル基を有する化合物の製造法に係る。より具体的には一般式(1d)で表わされる化合物のX2及びY2基のカルボン酸部分をアミン化合物によりアミド化することにより一般式(1e)で表わされる化合物を製造する。

アミンとしては例えばガス状アンモニア、ガス状メチルアミン、ガス状ジメチルアミン等を例示できる。

また、<反応工程式(i)>で用いた縮合剤のほかに、 p - トルエンスルホニルクロリド、メタンスルホニルクロ リドを例示することができる。

<反応工程式(v)>

10
$$R_1$$
 R_2
 $(OH)_{m1}$
 $(R_6)_{m2}$

15
$$R_{1}$$
 R_{2}
 R_{2}
 R_{3}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{7}
 R_{1}
 R_{2}
 R_{7}
 R_{1}
 R_{2}
 R_{3}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{7}
 R_{1}
 R_{2}

20

 $\begin{bmatrix} R_1 & R_2 & X & Y & 1$ は前記に同じ。 R_6 は低級アルコキシ基又は低級アルキル基を、 R_7 は低級アルコキシカ

ルボニルオキシ基、低級アルキルカルボニルオキシ基、リン酸ジ低級アルキル残基又は保護基を有していてもよいアミノ酸を、 m_1 は $1\sim5$ を、 m_2 は $0\sim4$ の整数を示し、 $m_1+m_2=m$ (但し、mは $1\sim5$ の整数)である)

- 5 一般式(1 f)で表わされる化合物を適当な溶媒中で、 低級アルコキシカルボニルクロリド(クロロ炭酸低級アル キルエステル)、アミノ酸もしくはN-保護アミノ酸、低 級脂肪酸もしくはその酸塩化物またはジ低級アルキルリン 酸クロリドと縮合剤を用いて反応させることにより、目的 の一般式(1 g)で表されるスチレン誘導体を得る。
- 低級アルコキシカルボニルクロリドとしては、例えばメトキシカルボニルクロリド、エトキシカルボニルクロリド、

 nープロポキシカルボニルクロリド、イソプロポキシカルボニルクロリド、
 ボニルクロリド、
 nーブトキシカルボニルクロリド、
 ブトキシカルボニルクロリド、
 ならして、
 カルボニルクロリド
 ないカルボニルクロリド等の直鎖状
 又は分枝状の炭素数 2 ~ 5 のアルコキシカルボニルクロリ
 ドを例示できる。

アミノ酸としては、グリシン、アラニン、メチオニン、 20 バリン、セリン、プロリン、ロイシン、イソロイシン、グ ルタミン、ヒスチジン、フェニルアラニン、フェニルグリ シン等の天然又は合成のアミノ酸が例示できるが、通常ア

ミノ基が保護された前記N-保護アミノ酸が好ましい。保護基としては、上記のアミノ酸の保護基をいずれも用いることができ、具体的にはN-ジメチル、N-マセチル、N-t-ブトキシカルボニル、N-ベンジルオキシカルボニル基等が例示できる。

低級脂肪酸としては、例えば酢酸、プロピオン酸、酪酸、イソ酪酸、吉草酸、イソ吉草酸、ピバリン酸等の直鎖状又は分枝状の炭素数2~5の脂肪酸が、その酸塩化物としては、例えば酢酸クロリド、プロピオン酸クロリド、酪酸クロリド、イソ酪酸クロリド、吉草酸クロリド、イソ吉草酸クロリド、ピバリン酸クロリド等の直鎖状又は分枝状の炭素数2~5の脂肪酸の酸塩化物が例示できる。

ジ低級アルキルリン酸クロリドとしては、ジ(C₁ - C
7ルキル)リン酸クロリド、例えばジメチルクロロホス
フェート、ジエチルクロロホスフェート、ジプロピルクロロホスフェート、ジブチルクロロホスフェート等を例示できる。

溶媒としては、反応に関与しないものであれば特に制限はなく、例えばエチルエーテル、テトラヒドロフラン等の エーテル類、塩化メチレン、クロロホルム等のハロゲン化 炭化水素類、ベンゼン、トルニン等の芳香族炭化水素類、 N, N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等

の非プロトン性極性溶媒等が使用できる。縮合剤としては、 N-保護アミノ酸又は低級脂肪酸を使用する場合は、通常 ペプチド合成に利用されている縮合剤が使用でき、例えば Ν, Ν΄ - ジシクロヘキシルカルポジイミド、エトキシカ ルボニルクロリド等を示すことができる。この場合、必要 に応じて添加剤を用いても良く、添加剤としてはN, N-ジメチルアミノピリジン、1-ヒドロキシベンゾトリアゾ ール等の有機アミンを用いると反応は有利に進行する場合 がある。低級アルコキシカルボニルクロリド、低級脂肪酸 の酸塩化物もしくはジ低級アルキルリン酸クロリドとの反 10 応は、一般に縮合剤として塩基を用いることができ、該塩 基としては、例えばピリジン、トリエチルアミン等の有機 塩基、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、炭酸ナト リウム、炭酸カリウム、水素化ナトリウム等の無機塩基等 を例示することができる。反応原料の使用割合は、一般式 15 (1 f) の化合物に対し、低級アルコキシカルボニルクロ リド(クロロ炭酸低級アルキルエステル)、アミノ酸もし くはN-保護アミノ酸、低級脂肪酸もしくはその酸塩化物、 又はジ低級アルキルリン酸クロリドを1~2.5倍当量程 度、縮合剤を1~2.5倍当量程度用いるのが好ましい。 20 また、添加剤として前記有機アミンを用いる場合、該有機 アミンの使用量は、一般式(1 f)の化合物に対し、1~

- 2. 5倍当量程度とすれば良い。反応時間は1~15時間 程度であり、反応温度は氷冷下から室温程度で反応は常まする。N-保護アミノ酸を用いた場合、必要ならば常まに 従い脱保護しても良く、脱保護剤としては、通常使用 ているもの、例えば塩酸、硫酸等の無機酸、P-トがで スルホン酸、トリフルオロ酢酸、半酸等の有機酸等の スルホン酸、トリフルオロ酢酸、半酸等の有機で スルホン酸、脱保護の条件は、通常のペプチド合成に用いる。 説保護の条件は、通常のペプチド合成に用いる る公知慣用の方法におけるのと同様の条件を採用すれば良い。
- 10 尚、上記反応により得られた塩基性基を有する本発明の化合物は、これを例えばエーテル類、低級アルコール、酢酸エチル、ヘキサンなどの溶媒中、室温程度の温度でよりな温度を存むる。また、り間によりできる。また、上記反応によりを性基の形態とするるを明の化合物は、これを上記りような溶媒中、無機酸又は有機酸に代えて水酸化ナトリウム、水酸化カリ土類金属水酸化カルシウムはナトリウ金トキシド、カリウムメトキシド、カリウムメトリウムをできる。とできる。地震とすることができる。

本発明化合物の製造に使用される原料の合成法は、後記

実施例及び国際出願PCT/JP92/00571号に記載されており、該合成法は公知の種々の文献を参照して行うことができるが、具体的には、以下の方法により合成できる。

〔式中、 R_1 および R_2 は前記に同じ。 R_8 は低級アルキル基を、 Z_3 は低級アルコキシカルボニル基またはニトリ

ル基を示す〕

(A工程)

一般式(6)で表されるデオキシベンゾイン誘導体と一般式(7)で表されるアルコキシアクリロニトリルまたはアルコキシアクリル酸誘導体を適当な溶媒中で塩基の存在下に反応させることにより、一般式(8)で表される化合物を得る。

R₈で表される低級アルキル基としては、前述の低級アルキル基が挙げられる。 Z₃で表される低級アルコキシカルボニル、エトキシカルボニル、ロープロポキシカルボニル、イソプロポキシカルボニル、ローブトキシカルボニル、イソブトキシカルボニル、tertーブトキシカルボニル基等の炭素数 2~5の直鎖状又は分枝状のアルコキシカルボニル基を例示できる。

上記溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、tertープタノールなどのアルコール類、エチルエーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル類、ベンゼン、トルエンなどの芳香族炭化水素類、四塩化炭素、クロロホルムなどのハロゲン化炭化水素類、N. Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシドなどの非プロトン性極性溶媒などが使用できる。塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、

水酸化カリワム、水素化ナトリワム、ナトリワムスアミンド、ナトリウムメトキシド、カリウムtertーブトキシド、ブチルリテウム等のアルカリ塩基、トリニチルアミン、デールアミノピリジン等の有機塩基を例示できる。での割合は、一般式(6)の化合物を1~3倍量程度、塩基を0.1~3倍量程度用いるのが好ましい。また、反応温度は、氷冷下から溶媒の沸点程度であり、反応時間は0.5~20時間程度で反応は有利に進行する。

10 (B工程)

て酸又は塩基を加えるか、又は緩衝液等の溶媒中で反応を 行っても良い。

(C工程)

酸化剤としては、例えば過マンガン酸カリウム、二酸化マンガン、過ヨウ素酸カリウム等の酸化物、四酢酸鉛、酢酸水銀等の金属塩、過酸化水素、過酢酸等の過酸化物等を例示できる。これら酸化試剤を用いる方法の他、空気や酸素等を用いる酸素酸化及び陽極酸化を利用する有機電解酸化法等によっても一般式(10)の化合物が得られる。

10

酸化試剤を用いる反応においては、一般式(9)の化台物に対し、酸化試剤を0.2~10倍当量程度用いるのが好ましい。又、反応温度は氷冷下から100℃程度であり、反応時間は、5分~10時間程度で反応は有利に進行する。

酸素酸化法及び有機電解酸化法においては、反応温度は -20℃~100℃程度であり、反応時間は、5分~10 時間程度で反応は有利に進行する。一般にこれらの反応は、 触媒の存在下に効率良く進行することが知られており、一 般式(9)の化合物に対し、触媒を1×10⁻⁵~10倍 量程度用いるのが好ましい。触媒としては、例えばコバル ト、ロジウム、パラジウム、銅、セリウム、ルテニウム等 の金属もしくは金属塩、金属酸化物、金属錯体等の金属化 合物等を例示できる。

(D工程)

15 一般式(10)で Z 3 がニトリル基で表わされる化合物の場合、酸または塩基の存在下、加溶媒分解又は加水分解することによりカルボン酸とした後、エステル化し、さらに還元することにより一般式(11)で表わされる化合物を得る。加溶媒分解又は加水分解は、特開昭60-75471号に記載の加溶媒分解方法、または当分野で慣用される加水分解方法によりなされる。加溶媒分解反応又は加水分解反応に使用される酸としては塩酸、硫酸、硝酸等の無機酸、塩

基としては水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム等の無機塩基を例示できる。ニステル化の方法も当分野で通常行われる方法によりなされ、例えばメタノール、ニタノール等のアルコール溶媒中、酸を触媒として用いることにより行うことができる。酸としては、例えば塩酸、硫酸等の無機酸、pートルエンスルホン酸等の有機酸を例示できる。

エステル体の還元方法としては、適当な溶媒中で還元剤を用いることにより行うことができ、溶媒としては、例えばA工程で例示した溶媒を使用することができる。還元剤としては、例えば水素化リチウムアルミニウム、水素化ホウ素ナトリウム等を例示できる。反応の割合は、エステル体に対し、還元剤を1~10倍当量程度用いるのが好ましい。又、反応温度は氷冷から室温程度であり、反応時間は、

15 10分~24時間程度で反応は有利に進行する。

一般式(10)で2₃が低級アルコキシカルボニル基で表わされる化合物の場合、上記還元方法と同様にして一般式(11)で表わされる化合物を得る。

この方法において中間体(Z₃ はカルボン酸)は、特開 昭56-59764号に記載の方法によっても得られる。

(E工程)

20

一般式(11)で表わされるアルコール体、フタルイミ

ド、トリフェニルホスフィンおよびアゾジカルボン酸ジエチルを適当な溶媒中で反応させることにより一般式(12)で表わされる化合物を得る。溶媒としては、例えばエーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル類、塩化メチレン、クロロホルム等のハロゲン化炭化水素類、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素類等を例示できる。

反応の割合は、一般式(11)のアルコール体に対し、フタルイミド、トリフェニルホスフィンおよびアゾジカルボン酸ジエチルを各々1~2倍当量程度用いるのが好ましい。又、反応温度は氷冷から室温程度であり、反応時間は、1~48時間程度で反応は有利に進行する。

(F工程)

- 一般式(12)で表わされる化合物を、通常行われる Gabriel 反応の条件に従って反応させることにより、一般 式(13)で表わされる化合物を得る。反応は、例えばエタノール溶媒中、一般式(12)の化合物に対し、ヒドラジン水和物を1~1.1倍当量程度用い、室温からエタノールの沸点付近で、1~24時間程度反応させることで反応は有利に進行する。
- 20 また、通常行われる酸もしくはアルカリの加水分解により目的とするアミンを得ることもできる。

<反応工程式 (vii)>

10
$$R_1$$
 R_2 I R_2 R_1 R_2 R_2 R_2 R_3 R_4 R_4 R_5 R_5 R_5 R_6 R_7 R_8 R_8 R_9 $R_$

[式中、R₁、R₂ およびA₂ は前記に同じ。1₁ は3~20 5を示す。](G工程)

上記反応工程式(vi)のB工程のオキシム化の方法に準

じて行うことにより一般式 (14)で表される化合物を得る。

(日工程)

一般式(14)で表される化合物を溶媒中、アルキルリ チウム又はフェニルリチウムと反応させた後、さらに酸無 水物と反応させることにより、一般式(15)で表される カルボン酸を得る。上記溶媒としては、反応に関与しない ものであれば特に制限はなく、例えばエチルエーテル、テ トラヒドロフラン等のエーテル類、ヘキサン、シクロヘキ サン等の飽和アルキル類、クロロホルム、塩化メチレン等 10 のハロゲン化炭化水素類等が使用できる。アルキルリチウ ムとしては、例えばメチルリチウム、n-ブチルリチウム、 sec-ブチルリチウム、t-ブチルリチウム等を例示で きる。酸無水物としては、例えば、無水コハク酸、無水グ ルタル酸、無水アジピン酸、ヘプタン二酸無水物等を例示 1.5 できる。反応は一般式(14)の化合物に対し、アルキル リチウム又はフェニルリチウムを2~3倍当量程度、酸無 水物を1~2倍当量程度用い、好ましくは窒素、アルゴン 等の不活性乾燥ガス雰囲気下で行うことで反応は有利に進 行する。反応温度は一20℃~室温程度であり、反応時間 20 はアルキルリチウム又はフェニルリチウムとの反応に1~ 2時間程度、酸無水物との反応に0.5~2時間程度で反 応は有利に進行する。

(I 工程)

上記反応工程式(vi)のD工程で用いたエステル化の方法と同様にして一般式(16)で表される化合物を得る。

5 < 反応工程式(viii) >

10
$$R_1$$
 R_2
 R_1
 R_2
 R_2
 R_3
 R_4
 R_2
 R_2
 R_2
 R_3
 R_4
 R_2
 R_2
 R_3
 R_4
 R_2
 R_2
 R_3
 R_4
 R_2
 R_3
 R_4
 R_5
 R_5
 R_7
 R_2
 R_2
 R_3
 R_4
 R_5
 R_5
 R_7
 R

 $[式中R_1]$ 及び R_2 は前記に同じ。 m_3 は $1\sim5$ を表す。]一般式(14)で表される化合物を溶媒中、アルキルリ チウム又はフェニルリチウムと反応させた後に、例えばビ ス(クロロ酢酸)無水物、ビス(クロロプロピオン酸)無 水物などのωークロロ無水低級脂肪酸と反応させることに 5 より、一般式(17)で表される化合物を得る。上記溶媒 としては、反応に関与しないものであれば特に制限はなく、 例えばエチルエーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル 類、ヘキサン、シクロヘキサン等の飽和アルキル類が使用 できる。アルキルリチウムとしては、例えばメチルリチウ 10 ム、 n - ブチルリチウム、 s e c - ブチルリチウム、 t -ブチルリチウム等を例示できる。 反応は、一般式(14) の化合物に対し、アルキルリチウム又はフェニルリチウム を2~3倍当量程度、ωークロロ無水低級脂肪酸を1~2 倍当量程度用い、好ましくは窒素、アルゴン等の不活性乾 15 燥ガス雰囲気下で行うことで反応は有利に進行する。反応 温度は-20℃~室温程度であり、反応時間はアルキルリ チウム又はフェニルリチウムとの反応に1~2時間程度、 ω - クロロ無水低級脂肪酸との反応に 0 . $5 \sim 2$ 時間程度 で反応は有利に進行する。 20

次いで、得られた一般式(1 7)で表される化合物を溶 媒中、アンモニアと反応させることにより、一般式(1 8) で表される化合物を得る。上記溶媒としては、反応に関与しないものであれば特に制限はなく、例えばメタノール、エタノール等のアルコール類や水等が使用できる。アンモニアは上記溶媒にアンモニアガスを通じるか若しくはアンモニア水として用いることができる。反応の割合は、一般式(17)の化合物に対し、アンモニアを過剰量用い、反応は室温から溶媒の沸点程度であり、反応時間は2~12時間程度で反応は有利に進行する。

<反応工程式(ix)>

10

$$R_1$$
 R_2
 R_2

15

[式中、 R_1 、 R_2 及び m_3 は前記に同じ。]

一般式(17)で表される化合物を溶媒中、シアン化アルカリと反応させることにより、一般式(19)で表される化合物を得る。溶媒としては、ジメチルスルホキシド、80 N、Nージメチルホルムアミド、水などを単独または混合して用いることができる。反応は、一般式(17)で表される化合物に対し、シアン化カリウムまたはシアン化ナト

リウムを1.5~3倍当量程度用い、室温程度にて、12~24時間程度で反応は有利に進行する。
<反応工程式(x)>

5 (23)]工程 10 $(CH_2)n-A_4$ (21) , coov3 $(R_1) = \frac{V_4 - C = C - C \cup O \Lambda_3}{(C H_1)_n \Lambda_4}$ 15 $(R_3) = \frac{1}{m} \left[-\frac{1}{m} \right]^{-1} \left[-\frac{1}{m} \left[-\frac{1}{m} \right] \right]^{-1}$ (22)(20)20

 $\{ \exists + \mathbf{R}_3$ 、 m及びnは前記に同じ。 \mathbf{A}_3 は低級アルキル基若しくは β ーメトキシエトキシメチル基又はメトキシメチル基を示す。 \mathbf{A}_4 は、水素原子(但し、nは 0 でない)、モノ又は ジ低級アルキルカルバモイル基、 カルバモイル基、 低級アルコキシカルボニル基、 シアノ基、 低級アルコキシオルボニル基、 シアノ基、 低級アルコキシオルボニル基、 とり ジル基又は は また これ は 単結合又は 一般式 一 \mathbf{C} (\mathbf{Z}) 一 (\mathbf{C}) で表される基を示す。 \mathbf{C}) で表される基を示す。 \mathbf{C} (\mathbf{C}) (\mathbf{C}) \mathbf{C} (\mathbf{C}) で表される基を示す。 \mathbf{C})

- 10 一般式(20)で表される化合物と一般式(21)で表される化合物を溶媒中、塩基若しくは酸の存在下に反応させることにより、一般式(22)で表される化合物を得る。溶媒としては、反応に関与しないものであれば特に制限はなく、例えばメタノール、エタノール等のアルコール類、
- 15 エチルエーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル類、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素類を例示できる。塩 基としては、例えば水素化ナトリウム、カリウムー t ーブトキシド、ピペリジン、ピリジン等を例示できる。酸としては、例えば p ートルエンスルホン酸、塩酸、硫酸等を例 ては、例えば p ートルエンスルホン酸、塩酸、硫酸等を例
- 20 示できる。反応は、一般式 (20) で表される化合物に対し、一般式 (21) で表される化合物を1~1.5倍当量程度、塩基若しくは酸を0.1~2倍当量程度用いるのが

好ましい。反応温度は室温から溶媒の沸点程度で、反応時間は1~48時間程度で反応は有利に進行する。

(K工程)

反応工程式(iv)と同様に、一般式(2 2)で表される 化合物をアルカリ加水分解することにより、一般式(2 3)で表される化合物を得る。また、 A 3 が B ー メトキシニトキシメチル基若しくはメトキシメチル基で表される化合物については、 溶媒中酸触媒を用いて反応を行い、一般式(2 3)で表される化合物を得る。上記溶媒としては、例えばエチルエーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル類、メタノール、エタノール等のアルコール類を例示することができる。酸としては、例えば P ートルエンスルホン酸、塩酸、硫酸等を例示できる。

<反応工程式(xi)>

15
$$R_{\varsigma} \stackrel{N \cap CO_{2} H}{\longrightarrow} (R_{3}) \stackrel{O}{\longrightarrow} (R_{3}) \stackrel{O}{\longrightarrow} (R_{3}) \stackrel{O}{\longrightarrow} (R_{5}) \stackrel{O}{\longrightarrow}$$

20 M工程
$$(R_3)$$
 m (27) NHCOR₉

〔式中、R₃及びmは前記に同じ。R₉は低級アルキル基若しくはフェニル基を示す。〕

以下のL工程及びM工程ともに、Synthesis, 793 (1992) に記載の方法に従い製造できる。

5 (L工程)

一般式(24)で表される化合物と一般式(25)で表される化合物を無水酢酸中酢酸ナトリウムの存在下に反応させることにより、目的の一般式(26)で表される化合物に対物を得る。反応は、一般式(24)で表される化合物に対し、一般式(25)で表される化合物を1~1.5倍当量程度、無水酢酸を5~10倍当量程度用いるのが好ましい。反応温度は90~120℃程度で、反応時間は2~8時間程度で反応は有利に進行する。

15 (M工程)

一般式(26)で表される化合物をアセトンー水溶媒中 酢酸ナトリウムの存在下に反応させるか、または0.2N 塩酸と反応させることにより、一般式(27)で表される 化合物を得る。反応は、一般式(26)で表される化合物 に対し、酢酸ナトリウムの場合は1~1.5倍当量程度、 0.2N塩酸の場合は一般式(26)で表される化合物1 mmolに対し5~20m1用いるのが好ましい。反応温度

5時間程度 は溶媒の沸点付近で、反応時間は0. $5 \sim 1$. で反応は有利に進行する。

(式中、R₅及びmは前記に同じ。n₈は1~5を示す。A₅は低級アルコキシカルボニル基、カルバモイル基若しくはジまたはモノ低級アルキルカルバモイル基を示す。)
(N工程)

- 5 一般式(24)で表される化合物と一般式(28)で表されるジエステルを溶媒中塩基の存在下に反応させることにより、一般式(29)で表される化合物を得る。溶媒としては、反応に関与しないものであれば特に制限はなく、例えばエチルエーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル類を例示できる。塩基としては、水素化ナトリウム、カリ
 - カムー t ー ブトキシド等を例示できる。反応は、一般式 (28)で表される化合物に対し、塩基を1~2倍当量程 度用いるのが好ましい。反応温度は室温から溶媒の沸点付 近であり、反応時間は6~24時間程度で反応は有利に進 行する。

上記一般式(28)で表されるジエステルとしては、例 えばコハク酸ジエチル、グルタル酸ジエチル、アジピン酸 ジエチル、ピメリン酸ジエチル等を例示できる。

(〇工程)

15

20 一般式(29)で表される化合物を溶媒中縮合剤を用い、 塩基およびジメチルアミン若しくはその塩酸塩の存在下に 反応させることにより、一般式(30)で表される化合物 を得る。上記溶媒、縮合剤及び塩基としては、例えば反応 工程式(i)で例示したものを挙げることができる。反応 の試薬の割合、温度及び時間も同様に反応工程式(i)に 従うことで、反応は有利に進行する。

5 (P工程)

一般式(30)で表される化合物に溶媒中アミン類を反 応させるか、若しくは酸の存在下にアルコール類を反応さ せることにより、一般式(31)で表される化合物を得る。 上記溶媒としては、反応に関与しないものであれば特に制 限はなく、例えばエチルエーテル、テトラヒドロフラン等 10 のエーテル類、クロロホルム、塩化メチレン等のハロゲン 化炭化水素類、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素類 を例示できる。アミン類としては、ガス状アンモニア、ガ ス状メチルアミン、ガス状ジメチルアミン、ガス状ジエチ ルアミン等を例示できる。アルコール類としては、メタノ 15 ール、エタノール、プロパノール、2ープロパノール、ブ タノール、sec-ブタノール、t-ブタノール等を例示 できる。反応は、一般式(30)で表される化合物に対し、 アミン類若しくはアルコール類を等量~過剰量用いるのが

20 好ましい。反応温度は氷冷下から室温付近で、反応時間は 1~24時間程度で反応は有利に進行する。

<反応工程式 (xiii) >

5

 $(R_3) = \frac{CH - C - CN}{m}$ 1 C II O

(33)

(3E)

CH = CH - CO₁ H

/ CM=C-CN

10

0.TH

 (R_3) m CH - CH - CN

RIFE

15

(32)

1) Ph₃ P-CHCO₂ E1 (34)

2) OH

[式中、R₃及びmは前記に同じ。] 20 (Q工程)

一般式(32)で表される化合物を溶媒中塩基と反応さ

せた後、親電子試剤と反応させることにより、一般式 (3 3) で表される化合物を得る。上記溶媒としては、反応に 関与しないものであれば特に制限はなく、例えばエチルエ ーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル類を例示できる。 5 塩基としては、例えばn-ブチルリチウム、sec-ブチ ルリチウム、t-ブチルリチウム、リチウムジイソプロピ ルアミド、リチウムテトラメチルピペリジドを例示できる。 親電子試剤としては、例えばギ酸メチル、ギ酸エチル、N, N-ジメチルホルムアミド、N-ホルミルピペリジン等を 例示することができる。反応は、一般式(32)で表され 10 る化合物に対し、塩基を1~2倍当量、親電子試剤を1~ 2倍当量用いるのが好ましい。反応温度は-78℃~-5 0℃程度で、反応時間は一般式(32)の化合物と塩基と の反応に30~60分間程度、親電子試剤との反応に1~ 2時間程度で反応は有利に進行する。 15

(R工程)

一般式 (33) で表される化合物を、溶媒中、カルボエトキシメチレントリフェニルホスホラン (34) と反応させることにより、一般式 (35) で表される化合物のエチルニステル体を得る。これをアルカリ加水分解することにより、一般式 (35) で表される化合物を得る。上記溶媒としては、反応に関与しないものであれば特に制限はなく、

例えばニチルニーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル 類を例示できる。反応は、一般式(33)で表される化合 物に対し、化合物(34)を1~5倍当量程度用いるのが 好ましく、反応温度は氷冷下から室温程度、反応時間は1 2~48時間程度で反応は有利に進行する。

<反応工程式 (xiv)>

10
$$R_{1}$$

$$R_{2}$$

$$CI-(CH_{2})_{1}NH_{2}$$

$$(36)$$

$$(36)$$

15
$$R_1$$

$$N_0$$

$$(CH_2)_1NH(CH_2)_n A$$

$$(38)$$

20

 $\{$ 式中、 R_1 、 R_2 、 1 、 n 及びAは前記に同じ。 $\}$ 一般式(36)で表される化合物を、溶媒中 ω - 塩化化

WO 94/10157

20

合物(37)と、必要により塩基の存在下に反応させることにより、一般式(38)で表される化合物のエテルエステル体を得る。上記溶媒としては、反応に関与しないものであれば特に制限はなく、例えばエチルエーテル、テラウン等のエーテル類、ベンゼン、トルニン等のトリエチルアミン、等の例示できる。塩甚としては、例えばトリエチルアミン、ファミノピリジン等を例示できる。反応は、一般式(36)で表される化合物に対し、ωー塩化化合物(37)を0.5~1倍当量程度、塩基は1~210倍当量程度用いるのが好ましく、反応温度は室温から溶媒の沸点付近で、反応時間は1~8時間程度で反応は有利に進行する。

上記反応工程式(i)~(xiv)で得られた化合物は、濃縮、滤過、再結晶、各種クロマトグラフィー等の通常当分野で用いられる手段により単離精製される。

本発明の化合物を医薬として用いるに当たっては、予防または治療目的に応じて各種の投与形態を採用可能であり、該形態としては、例えば、経口剤、注射剤、坐剤、外用剤(例えばパップ剤、テープ剤等の貼付剤、軟膏剤、クリーム剤、ローション等)などのいずれでも良く、これらの投与形態は、各々当業者に公知慣用の製剤方法により製造できる。

WO 94/10157

経口用固型製剤を調製する場合は、本発明化合物に賦形 剤、必要に応じて結合剤、崩壊剤、滑沢剤、着色剤、矯味 剤、矯臭剤等を加えた後、常法により錠剤、被覆錠剤、顆 粒剤、散剤、カプセル剤等を製造することができる。その ような添加剤としては、当該分野で一般的に使用されるも のでよく、例えば、賦形剤としては、乳糖、白糖、塩化ナ トリウム、ブドウ糖、デンプン、炭酸カルシウム、カオリ ン、微結晶セルロース、珪酸等を、結合剤としては、水、 エタノール、プロパノール、単シロップ、ブドウ糖液、デ ンプン液、ゼラチン液、カルボキシメチルセルロース、ヒ 10 ドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルスター チ、メチルセルロース、エチルセルロース、シェラック、 リン酸カルシウム、ポリビニルピロリドン等を、崩壊剤と しては乾燥デンプン、アルギン酸ナトリウム、カンテン末、 炭酸水素ナトリウム、炭酸カルシウム、ラウリル硫酸ナト 15 リウム、ステアリン酸モノグリセリド、乳糖等を、滑沢剤 としては精製タルク、ステアリン酸塩、ホウ砂、ポリエチ レングリコール等を、矯味剤としては白糖、橙皮、クエン 酸、酒石酸等を例示できる。

経口用液体製剤を調製する場合は、本発明化合物に矯味 20 剤、緩衝剤、安定化剤、矯臭剤等を加えて常法により内服 液剤、シロップ剤、エリキシル剤等を製造することができ る。この場合の矯味剤としては上記に挙げられたもので良く、緩衝剤としてはクエン酸ナトリウム等が、安定化剤としてはトラガント、アラビアゴム、ゼラチン等が挙げられる。

5 注射剤を調製する場合は、本発明化合物にpH調節剤、 緩衝剤、安定化剤、等張化剤、局所麻酔剤等を添加し、常 法により皮下、筋肉内及び静脈内用注射剤を製造すること ができる。この場合のpH調節剤及び緩衝剤としては、ク エン酸ナトリウム、酢酸ナトリウム、リン酸ナトリウム、 が挙げられる。安定化剤としてはピロ亜硫酸ナトリウム、 EDTA、チオグリコール酸、チオ乳酸等が挙げられる。 局所麻酔剤としては塩酸プロカイン、塩酸リドカイン等が 挙げられる。

坐剤を調製する場合には、本発明化合物に当業界において公知の製剤用担体、例えばポリエチレングリコール、ラノリン、カカオ脂、脂肪酸トリグリセライド等を、さらに必要に応じてツィーン(登録商標)のような界面活性剤等を加えた後、常法により製造することができる。

軟膏剤を調製する場合には、本発明化合物に通常使用される基剤、安定剤、湿潤剤、保存剤等が必要に応じて配合され、常法により混合、製剤化される。基剤としては、流動パラフィン、白色ワセリン、サラシミツロウ、オクチル

ドデシルアルコール、パラフィン等が挙げられる。保存剤 としては、パラオキシ安息香酸メチル、パラオキシ安息香 酸エチル、パラオキシ安息香酸プロピル等が挙げられる。

貼付剤を製造する場合には、通常の支持体に前記軟膏、 クリーム、ゲル、ペースト等を常法により塗布すれば良い。 支持体としては、綿、スフ、化学繊維からなる繊布、不繊 布や軟質塩化ビニル、ポリエチレン、ポリウレタン等のフィルムあるいは発泡体シートが適当である。

上記の各投与単位形態中に配合されるべき本発明化合物の量は、これを適用すべき患者の症状により或いはその剤型等により一定ではないが、一般に投与単位形態当たり経口剤では約1~1000mg、注射剤では約0.1~500mg、坐剤では約5~1000mgとするのが望ましい。また、上記投与形態を有する薬剤の1日当たりの投与量は、患者の症状、体重、年齢、性別等によって異なり一概には決定できないが、通常成人1日当たり約0.1~5000mg、好ましくは約1~1000mgとすれば良く、これを1回または2~4回程度に分けて投与するのが好ましい。

実 施 例

20 以下、本発明の実施例を示す。尚、第1表には本発明化 合物の構造式並びに物性値を示した。表中、元素分析値の 項は上段が実測値、下段が理論値を示す。

実施例1

- a) 5-(2-7)(1+n)-3, 4-4-4トキシフェニル) イソオキサゾール1.2g(3.70m mol) 、 $\alpha-\text{Th}$ + ∂ カルボニルー 3 , 5- ジメトキシ -4-ヒドロキシケイヒ酸1.07g(3.61mmol) のN, Nージメチルホルムアミド (15m1) 溶液に、1-5 ヒドロキシベンゾトリアゾール 6 7 0 mg (4. 3 8 mm o 1) 、 N , N [→] ージシクロヘキシルカルボジイミド9 0 0 m g (4.36 m m o l) を加え、室温下 4 2 時間撹拌 した。酢酸エチル50m1を加え析出晶を濾去、有機層を水 洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃 10 縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン: 酢酸エチル=1:1)で精製し、化合物1を1.1g(収 率50.6%)得た。
 - b) 5-(2-アミノエチル)-3,4-ビス(4-メ 15 トキシフェニル)イソオキサゾールの合成

tertープタノール430ml中に、デオキシアニソ イン128g、カリウムtert-ブトキシド67.3g 及びメチル3-メトキシアクリレート116gを加え、7

○℃にて3時間撹拌した。反応終了後、反応混合物にn-ヘキサンを加え、室温下放置した。析出物を遮取し、酢酸 20 ニチル1000mlと3N - 硫酸300mlを加えて溶解した 5

後、有機層を分取し、有機層を3N-硫酸、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。有機層を減圧下濃縮し、メチル4、5-ビス(4-メトキシフェニル) -5-オキソ-3-ペンテノエートを油状物として153 g (収率90%) 得た。

メチル4, 5ービス(4ーメトキシフェニル)-5ーオキソー3ーペンテノエート24. 5g及び塩酸ヒドロキシルアミン51. 5gをメタノール650ml、水72ml中、23時間加熱還流した。この時、反応液に炭酸水素ナトリ

- 10 ウム 0.9 当量を反応の進行に合わせて分割して加えた。 反応終了後、メタノールを減圧留去した。残渣に水及び酢 酸エチルを加えて溶解し、有機層を分取し、飽和食塩水で 洗浄、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。有機層を減圧 下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー
- 15 (酢酸エチル:ヘキサン=1:1)にて分離精製し、メチル5-ヒドロキシイミノー4,5-ビス(4-メトキシフェニル)-3-ペンテノエートを油状物として23g(収率90%)得た。

メテル5ーヒドロキシイミノー4, 5ービス(4ーメト 20 キシフェニル)-3-ペンテノニート3.7gを酢酸40 ml中、酢酸コバルト4水和物0.4g存在下、空気を通気 させ60℃にて24時間加熱撹拌した。反応後、3N-硫 酸を加えて酢酸エチルにて抽出後、有機層を飽和炭酸カリウム溶液、飽和食塩水にて順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。有機層を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:1)にて分離精製し、5ーメトキシカルボニルメチルー3、4ービス(4ーメトキシフェニル)イソオキサゾールを3.3g(収率90%)得た。

5ーメトキシカルボニルメチルー3、4ービス(4ーメトキシフェニル)イソオキサゾール5gをメタノール20mlに懸濁し、水素化ホウ素ナトリウム5、9gを加え、氷冷下1時間撹拌した。1 Nー塩酸を少しずつ加え酸性とした後、酢酸エチル80mlで抽出し、1 Nー塩酸20ml、水20mlで洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下濃縮し、5ー(2ーヒドロキシエチル)ー3、4.ービス(4ーメトキシフェニル)イソオキサゾールを4.5g(収率98%)得た。

5-(2-ヒドロキシエチル)-3,4-ビス(4-メトキシフェニル)イソオキサゾール1.3g、トリフェニルホスフィン1.1g、フタルイミド600mgの乾燥テトラヒドロフラン溶液15mlに窒素雰囲気、氷冷下にアゾジカルボン酸ジエチル0.62mlを加え、20.5時間撹拌した。反応液にジエチルエーテル150mlを加えて抽出し、

水30 mlで洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。往出 出液を減圧下濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製し、フタルイミド体1.5gを得た。これをエタノール15 mlに懸濁し、 をに ラジン水和物165 mgを加え、室温下40.5時間 けん。析出晶を遮去し、エタノール10 mlで洗浄し、 ガラフィー (20%メタノール/クロロホルム)で精製し、 ラフィー (20%メタノール/クロロホルム)で精製し、 5ー(2ーアミノエチル)ー3,4ービス(4ーメトキシフェニル)イソオキサゾールを600 mg(収率46%)得た。

- c) α-エトキシカルボニルー3,5-ジメトキシー4 -ヒドロキシケイヒ酸の合成
- 3. 5-ジメトキシー4-(β-メトキシエトキシ)メ トキシベンズアルデヒド1g(3.70mmol)、β-メトキシエトキシメチルーエチルマロネート815mg(3. 70mmol)をベンゼン20mlに溶解し、ピペリジン0. 2ml(2.02mmol)を加え140℃で約5時間撹拌した。
- 20 減圧下溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:0.5~1)で 精製した。得られたオイル状物質をテトラヒドロフラン2

10

O mlに溶解し、濃塩酸 5 液を加え、室温下約 4 8 時間撹拌した。反応液に酢酸エチル 3 0 mlを加え、水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、目的とするαーエトキシー 3、5 ージメトキシー 4 ーヒドロキシケイヒ酸を 8 3 0 mg(収

5 率 7 5. 7 %) 得 た。

(実施例2)

- a) 実施例1a) で用いたα-エトキシカルボニル-3. 5-ジメトキシー4-ヒドロキシケイヒ酸に代えてα-シアノ-3, 5-ジメトキシー4-ヒドロキシケイヒ酸を用い、化合物2を得た。
 - b) α-シアノー3,5-ジメトキシー4-ヒドロキシ ケイヒ酸の合成

シリンガアルテヒド2g(11.0mmol)、シアノ

酢酸エチル1.2ml(11.3mmol)のエタノール3 0ml溶液にピペリジン2mlを加え室温下16時間撹拌した。 減圧下溶液を留去し、1N塩酸を加え酸性とした後、酢酸 エチル200mlで抽出した。有機層を水洗後、減圧下濃縮 し、析出晶をエタノールで洗浄した。これをテトラヒドロ

20 水酸化カリウム水溶液 (3.0g/30ml) を加え、室温 下1.5時間撹拌した。反応液に水100ml及び酢酸エテ ル50mlを加え分層した。水層を濃塩酸で酸性とし、析出

フラン、メタノール (3 0 ml、2 0 ml) 混合液に溶解し、

晶を遮取し、目的の α - シアノー3、 5 - ジメトキシー 4 - ヒドロキシケイヒ酸を1、 4 g(収率 5 1、 1 %)。得た。(実施例 3)

- a) 5-(2-アミノエチル)-3,4-ビス(4-メ
 5 トキシフェニル)イソオキサゾール500mg(1.54mmol)、α-メトキシメチル-3,5-ジメトキシー4
 -(β-メトキシエトキシ)メトキシケイヒ酸550mg
 (1.54mmol)の乾燥塩化メチレン溶液25mlに、
 氷冷下4-ジメチルアミノピリジン22mg(0.18mm
- 10 ol)及びN, N ージシクロヘキシルカルボジイミド380mg(1.84mmol)を加え、室温に戻して約40時間撹拌した。減圧下濃縮し、酢酸エチル30mlを加え、不溶物を適去、減圧下濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:2)にて精製し、
- 15 得られたオイル状物質をメタノール 2 0 mlに溶解し、pートルエンスルホン酸・1 水和物少量を加え、室温下1 7 時間撹拌した。減圧下溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:2.)で精製し、化合物 3 を 4 2 1 mg(4 7 . 6 %)得た。
- 20 b) α-メトキシメチルー3, 5-ジメトキシー4ー (β-メトキシニトキシ)メトキシケイヒ酸の合成 水冷下、水素化ナトリウム(666 mg)のテトラヒドロ

フラン(1 5 ml)溶液に、3 - メトキシプロピオン酸メチル2.6 g(2 2.0 mm o 1)のテトラヒドロフラン溶液(5 ml)を加え、続いて3,5 - ジメトキシー4 - (β - メトキシニトキシ)メトキシベンズアルデヒド3 g(1

- 5 1.1 mmol)のテトラヒドロフラン溶液10 mlを加え、 室温に戻して約17時間撹拌した。氷を加え、酢酸エチル 60 mlで抽出し、水洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し た。減圧下、溶媒を留去し、得られたオイル状物質をテト ラヒドロフラン20 mlに溶解し、水酸化カリウム水溶液
- 10 (740mg/5ml)を加え、室温下21時間撹拌した。減 圧下溶媒を留去し、水40mlを加え酢酸エチル30mlで洗 浄後、水層を酢酸で中和し、塩化メチレン60mlで抽出し た。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下溶媒 を留去し、目的とするαーメトキシメチルー3,5-ジメ
- 15 トキシー4ー(βーメトキシエトキシ)メトキシケイヒ酸を2.5g(収率63.2%)得た。

(実施例4)

実施例3で用いた3ーメトキシプロピオン酸メチルに代えて吉草酸ニチルを用い、同様にして化合物4を得た。

20 (実施例5~12)

実施例2と同様にして、化合物5~12を得た。

(実施例13)

5

- a) 5-(3-アミノプロピル)-3,4-ビス-(4-メトキシフェニル)イソオキサゾールを、α-N,N-ジメチルカルバモイル-3,5-ジメトキシー4-ヒドロキシケイヒ酸を用い、実施例1a)と同様にして、化合物13を得た。
- b) 5-(3-アミノプロピル)-3,4-ビス-(4 -メトキシフェニル)イソオキサゾールの合成

デオキシアニソインケトオキシム18gをテトラヒドロ フラン180m1に溶解し、窒素雰囲気下0℃でn-ブチル リチウム94ml(1.6M)を滴下した。30分後、無水 10 コハク酸 8.2 gのテトラヒドロフラン100ml溶液を滴 下し、3時間撹拌した。1N-塩酸で酸性とした後、酢酸 エチル100回で抽出した。酢酸エチル層を1N-水酸化 ナトリウム水溶液50㎡で2回抽出し、水層を濃塩酸で酸 性とした後、酢酸エチル100mlで抽出した。残渣をメタ 15 ノール80mlに溶解し、濃硫酸数滴を加え、室温下12時 間撹拌した後、溶媒を減圧下留去した。残渣を酢酸エチル 100mlに溶解し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 50ml、 飽和食塩水 5 O mlで洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥 し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムグロマトグ 20 ラフィー(クロロホルム)で精製した。得られた3,4-ビスー (4-メトキシフェニル) ーイソオキサゾールー5

- ープロピオン酸をメタノール1000mlに懸濁し、濃硫酸 0.5mlを加え室温下24時間撹拌した。析出晶を遮取し、
- 3, 4-ビスー(4-メトキシフェニル) イソオキサゾー
- ルー5ープロピオン酸メチルを13.5g(収率52.0
- 5 %)得た。以下、実施例1b)と同様にして目的とする5 - (3-アミノプロピル)-3,4-ビス-(4-メトキ シフェニル)イソオキサゾールを2,8g(収率23,4 %)得た。
- c) $\alpha-N$, N-ジメチルカルバモイルー3, 5-ジメ 10 トキシー4ーヒドロキシケイヒ酸の合成
 - シリンガアルデヒド8. 1g(4 4. 5 m m o l)、α ージメチルカルバモイル酢酸エチル7. 2g(4 4. 4 m m o l)、ピペリジン6. 6 ml(6 6. 7 m m o l)のエ タノール150 ml溶液を110℃で約12時間撹拌した。
- 15 減圧下濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノール/クロロホルム=2~4%)にて精製し、得られたオイル状化合物をテトラヒドロフラン50mlに溶解し、水酸化カリウム水溶液(4.3g/10ml)を加え室温下に約15時間撹拌した。酢酸エテル50mlを加え、水100mlで抽出し、水層を濃塩酸で酸性とし、塩化メチレン1
- 20 0 mlで抽出し、水層を震温酸で酸旺αし、塩化スプレット 2 0 mlで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥 し、減圧下溶媒を留去し、目的のαージメチルカルバモイ

ルー3, 5ージメトキシー4ーヒドロキシケイヒ酸を4. 6g(収率35%)得た。

(実施例14)

200mg(0.33mmol)の化合物1をテトラヒド ロフランとメタノールの混液(5ml、5ml)に溶解し、水 酸化カリウム水溶液(65mg/3ml)を加え、室温下に約 67時間撹拌した。酢酸エチル50mlを加え、1N水酸化 ナトリウム30mlで抽出し、水層を濃塩酸で酸性とし、塩 化メチレン60mlで抽出した。無水硫酸マグネシウムで乾 燥し減圧下濃縮乾固し、化合物14を106mg(収率55. 9%)得た。

(実施例15)

205mg(0.36mmol)の化合物14、pートルエンスルホニルクロリド75mg(0.39mmol)のテトラヒドロフラン溶液(10ml)に、氷冷下トリエチルアミン0.05ml(0.36mmol)を加え撹拌した。2時間後、アンモニアガスをバブリングし(30分間)、空温に戻して12時間撹拌した。減圧下溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸ニチルカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸ニチル15を23mg(収率11%)得た。

(実施例16)

a) α-メトキシカルボニルメチル-3.5-ジメトキシ-4-ヒドロキシケイヒ酸を用い、実施例1と同様にして化合物16を得た。

b) α-メトキシカルボニルメチル-3,5-ジメトキ シ-4-ヒドロキシケイヒ酸の合成

シリンガアルデヒド3. 6g、コハク酸ジエチル5回を テトラヒドロフラン60回に溶解し、カリウム t ープトキ シド4. 9gを加え、24時間加熱還流した。反応液を氷 水中に注ぎ、6N塩酸を加え酸性とし、酢酸エチル100 回で抽出した。有機層を的和食塩水で洗浄し、無水硫酸マ

- 10 mlで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)にて精製し、α-カルボキシメチル-3,5-ジメトキシ-4-ヒドロキシケイヒ酸エチルエステルを3g(収率48%)得
- 15 た。これをN. Nージメチルホルムアミド20mlに溶解し、N. N ージシクロヘキシルカルボジイミド2. 1 g を加え、室温下に30分間撹拌した。反応液にメタノールを加え、不溶物を適取し、メタノール洗浄後乾燥し、酸無水物体2g(収率80%)を得た。
- 20 これをメタノール10mlに懸濁し、濃硫酸0.2mlを加え室温下に24時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮し酢酸エチル50mlで抽出し、飽和食塩水洗浄後、無水硫酸マグ

ネシウムで乾燥した。減圧下濃縮乾固することにより目的、 の α - メトキシカルボニルメチル - 3、5 - ジメトキシー 4 - ヒドロキシケイヒ酸2g(収率90%)を得た。 (実施例17)

- 5 a) α-ジメチルカルバモイルメチルー3,5-ジメトキシー4-ヒドロキシケイヒ酸を用い、実施例1a)と同様にして化合物17を得た。
 - b) α-ジメチルカルバモイルメチル-3,5-ジメト キシ-4-ヒドロキシケイヒ酸の合成
- 10 実施例16b)と同様にして得たα-〔(3,5-ジメトキシー4-ヒドロキシ)ベンジリデン〕無水コハク酸1gをテトラヒドロフラン10mlに溶解し、ジメチルアミンガスを氷冷下にバブリングした。30分後不溶物を適取し、テトラヒドロフランで洗浄し、目的のα-ジメチルカルバモイルメチル-3,5-ジメトキシ-4-ヒドロギシケイ

ヒ酸 0.9g(収率 70%)を得た。

(実施例18)

- a) α-N-アセチルアミノ-3,5-ジメトキシ-4-ヒドロキシケイヒ酸を用い、実施例1と同様にして化合
- 20 物18を得た。
 - b) $\alpha N アセチルアミノー3, 5 ジメトキシー4$ ヒドロキシケイヒ酸の合成

シリンガアルデヒド1.8g(9.88mmol)、N ーアセチルグリシン1.4g(12.0mmol)、酢酸ナトリウム1g(12.2mmol)、無水酢酸5mlを1 20℃、6時間撹拌した。析出物を水洗後エタノールで洗い減圧下乾燥した。これに0.1 N塩酸80mlを加え、9 0℃で1時間撹拌した。析出晶を水洗後アセトンで洗い、 目的とするα-N-アセチルアミノー3,5-ジメートキシー4-ヒドロキシケイヒ酸を880mg(収率31.7%) 得た。

10 (実施例19)

実施例18と同様にして化合物19を得た。

(実施例20)

- 15 、3、5 ジメトキシー4 (B メトキシエトキシ)メ トキシベンズアルデヒド170mg(0.63 m m o l)、 ピペリジン2 ml、エタノール10mlを120℃で17時間 撹拌した。酢酸エチル80mlで抽出し、水洗後無水硫酸マ グネシウムで乾燥した。減圧下濃縮し、シリカゲルカラム
- 20 クロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2~1:1) にて精製し、得られたオイル状化合物をメタノール20ml に溶解し、ロートルエンスルホン酸1水和物少量を加え、

10

室温下3時間撹拌した。減圧下溶媒を留去し、残渣をエタノールから再結晶し、化合物20を124mg(収率41.3%)得た。

b) 5-シアノメチル-3, 4-ビスー(4-メトキシフ

5 ェニル) イソオキサゾールの合成

デオキシアニソインケトオキシム10gをテトラヒドロフラン100mlに溶解し、窒素雰囲気下、10℃以下で1.6モルのn-ブチルリチウム49mlを滴下した。1時間後、クロロ無水酢酸7.8gのテトラヒドロフラン40ml溶液を滴下し、1.5時間撹拌した。この溶液に濃硫酸30ml

を加え、室温下11.5時間撹拌した。酢酸エチル200mlを加え、水50mlで3回洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製

15 し、5 - クロロメチルー3, 4 - ビス(4 - メトギシフェニル)イソオキサゾール3.8g(収率32%)を得た。

5-クロロメチルー3、4-ビス(4-メトキシフェニル)イソオキサゾール500mgをジメチルスルホキシド(3ml)と水(1ml)の混合溶媒に溶解し、シアン化カリ

20 ウム122mgを加え室温下18時間撹拌した。酢酸エチル 80mlを加え、水洗後無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減 圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ - (ヘキサン:酢酸エチル=4:1)にて精製し、目的の 5-シアノメチル-3, 4-ビス(4-メトキシフェニル) イソオキサゾールを210mg(収率43,1%)得た。 (実施例21)

3, 4-ビス(4-メトキシフェニル)イソオキサゾー 5 ルー5-酢酸メチルエステル10g、バニリン4.4g、 ピペリジン25m1、エタノール40m1を19時間加熱還流 し、放冷後、減圧下に濃縮した。酢酸エチル250m1を加 え、水洗し、1N塩酸洗浄の後無水硫酸マグネシウムで乾 燥し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマト 10 グラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=2:1) にて精製し、 得られた物質をメタノール10mlに溶解し、水酸化カリウ ム水溶液 (1.1g、1.0ml) を加え、室温下に11時 間撹拌した。減圧下に濃縮し、酢酸エチルを30m1、水7 Omlを加え分配した。水層を濃塩酸で酸性とし、塩化メチ 15 レン80mlで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後減圧 下濃縮乾固し、化合物21を5.3g(収率39.6%) 得た。

(実施例22)

20 a) 5- [2-(N-メトキシカルボニルメデル)アミノエチルン-3,4-ビス-(4-メトキシフェニル)イソオキサゾールを用い、実施例1a)と同様にして化合物

22を得た。

- b) 5- (2-(N-メトキシカルボニルメチル)アミ ノエチル)-3,4-ビス-(4-メトキシフェニル)イ ソオキサゾールの合成
- 5 5-(2-アミノエチル)-3,4-ビス-(4-メトキシフェニル)イソオキサゾール3.1gのベンゼン(20ml)溶液に、プロモ酢酸メチル0.44mlを加え4時間加熱遺流した。反応液を減圧下濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)に
- 10 て精製し、5-〔2-(N-メトキシカルボニルメチル) アミノエチル〕-3、4-ビス-(4-メトキシフェニル) イソオキサゾール2g(収率52、7%)得た。

(実施例23)

・ 化合物22を用い、実施例14と同様にして化合物23 を得た。

(実施例24)

15

- a) γーシアノーδー(3, 5ージメトキシー4ーヒドロキシ)フェニルー2, 4ーペンタジエン酸を用い、実施例1a)と同様にして化合物24を得た。
- 20 b) ィーシアノーδー(3, 5ージメトキシー4ーヒド ロキシ)フェニルー2, 4ーペンタジニン酸の合成 窒素雰囲気下-70℃以下でジイソプロピルアミン0.

9 mlのテトラヒドコフラン溶液(20ml)に、n-ブチル リチウム4. O ml (1.6 M) を加えた。15分後3,5 -ジメトキシー4-ヒドロキシシンナモニトリル1.24 gのテトラヒドロフラン溶液(8m1)を一60℃以下で加 5 え、1時間撹拌した。半酸エチル 0. 7回を加え、更に1 時間撹拌した。1N塩酸を加え室温に戻し、酢酸エチル2 50mlで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下 濃縮した。析出晶をエタノール洗浄し、αーホルミルー3, 5-ジメトキシー4ーヒドロキシーシンナモニトリル43 Omg(収率 4 3. 6 %)得た。これをテトラヒドロフラン 10 2 O mlに溶解し、カルボエトキシメチレントリフェニルホ スホラン3.2gを加え、約32時間室温にて撹拌した。 減圧下濃縮し、エチルエーテル 8 0 mlを加え水、1 N 塩酸 の順で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥後減圧下に濃 縮した。析出晶をエタノールで洗い、7-シアノーδ-1.5 (3, 5-ジメトキシー4ーヒドロキシ) フェニルー2, 4 - ペンタジエン酸エチルエステル320mg(収率57. 3%)を得た。これをテトラヒドロフラン 8 m1及びメタノ -ル10mlの混合溶媒に溶解し、水酸化カリウム水溶液 (140mg/5ml)を加え、室温下に約48時間撹拌した。 20 減圧下濃縮し、水70mlを加え、酢酸ニチル洗浄後、濃塩 酸で酸性とした。水層を酢酸ニチル200回で抽出し無水 10

硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に濃縮乾固し、目的の $\gamma - \overline{\nu} \gamma / - \delta - (3, 5 - \overline{\nu} / 5 + \overline{\nu} - 4 - \overline{\nu})$ フェニルー2,4-ペンタジエン酸190mg(収率65. 1%)を得た。

(実施例25) 5

150mgの化合物2を塩化メチレン10mlに溶解し、氷 冷下ピリジン O. O 3 ml、クロロギ酸エチル O. O 3 mlを 加え5分間撹拌した。反応液を塩化メチレン30回で稀釈 し、水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧 下に溶媒を留去し、残渣をトルエンから再結晶し、化合物 25を117g(収率69.0%) 得た。

(実施例26~29)

実施例25と同様にして化合物26~29を得た。

(実施例30)

化合物 8 (3 0 0 mg)を N , N ージメチルホルムアミド 15 3 mlに溶解し、N - t - ブトキシカルボニルグリシン 9 5 mg、1-Eドロキシベンゾトリアゾール90mg、N, Nジシクロヘキシルカルボジイミド121mgを加え、室温下 に48時間撹拌した。酢酸エチル50回を加え析出晶を濾 去、有機層を水洗した後無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 20 減圧下溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィ - (ヘキサン:酢酸エチル=1:10)にて精製し、エタ ノールから再結晶して、化合物30を50mg(収率13%) 得た。

(実施例31)

化合物 3 0 (4 0 mg) を酢酸エチル 5 mlに溶解し、4 N 5 塩酸/酢酸エチル 0.5 mlを加え、室温下に1 5 時間撹拌 した。析出晶を濾取し、化合物 3 1 を 2 0 mg(収率 5 4 . 6 %)得た。

結果を第1表に示す。

10

15

20

第1表

* 中	構造式及び分子式	型点(O c)	元素分析值(%) (C II N)	
	C13,H34N2O9 II2O			
		01	63.43 5.60 4.47	
	Z. OC113		63.86 5.85 4.51	.51
	0,11,000 (1,000)			
	CH ₃ O OCH ₃ C ₃₁ 11 ₂₉ N ₃ O ₇ 1/411 ₂ O		66.45 5.35 7.46	.46
		139-140		
2	Z = Z · O.		66.48 5.31 7.50	.50
	OCH,			
	CH3Q OCH3 C321134N2O8 1/21420			
		アモルファス	65.49 6.40 4.45	4.45
	NOCH3		65.85 6.04 4.80	4.80
	CH ₃ O OCH.			
	G. SOO			

第1表(続き)

作品	構造式及び分子式	点题。)	元素分析值(%) (C II N)	
,	CH_3O CH_3 $C_{33}H_{36}N_2O_7 II_2O$		67.30 6.26 4.68	83
4	FIDO NON NON NON NON NON NON NON NON NON N	アモルファス	67.10 6.48 4.74	74
	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	-	69.08 6.00 4.64	64
~	NON H OCH3 OCH3	アモルファム	69.15 5.75 4.	4.36
	CH ₃ O OCH ₃ C ₃₅ H ₃₃ N ₃ O ₇ H ₂ O		67.43 5.69 6.69	69.
9	NONN OCH ₃	アモルファス	67.19 5.64 6.72	5.72

第1表(続き)

年 中	構造式及び分子式	题点 (°C)	元素分析值(%) (C II N)
	CH ₃ Q, OCH ₃ C ₃₄ H ₃₂ N ₂ O ₇ S H ₂ O		64 52 5 36 4.48
		アモルファス	0.1.0
	N OCH 1120		64.75 5.43 4.44
	UCH ₃		
	CHJO OCH3 CJ3HJ5NJO8 H2O		64.32 6.17 6.34
		アモルファス	
∞	NOCH3		63.96 6.02 6.78
	10 N O N O N O O O O O O O O O O O O O O		
	C. O. O. O. C.		
			71.43 7.47 6.31
	O C(CH1)	203.5-204	
	N I HO		71.64 7.25 6.43
_1			

第1表(続き)

		副点	元素分析值(%)
作式	構造式及び分子式	(° C)	(C = Z)
	C1130 C1130 C311131N3O7112O		64.65 5.59 7.20
10	0211	148.5-150	64.69 5.78 7.30
	C11,0 OCH, C3111,1N30,3/2 11,20		65.00 5.35 6.61
=	FI DOC I	アモルファス	
	11 CN COH 3/2 11 ₂ 0		
	C1150 OC115 C351137N3O8 21120		63.57 5.81 6.21
12	N.O.N.	アモルファス	63.33 6.23 6.36
	000		

第1表(概含

		11 11	元素分析值(%)
梅亭	構造式 及び 分子式	選注 (* C)	(C II N)
	C130 OCH3 C341137N308 1/21120		65.14 6.27 6.69
13	(CH ₁)2N O OCH ₃ N N N OCH ₃	アモルファス	65.37 6.13 6.73
	=0		
	$\begin{array}{ccc} & & & & & & & & & & & & & & & & & &$		63.79 5.72 4.62
 		アモルファス	63.80 5.35 4.80
	110 0 1 011		
	C11,0 C11,1 N3 O8 1/211,2 OC11,		63.93 5.56 7.09
		174.5-	
	N.O. N.O. III.N.O. OH I/2H ₂ O		63.91 5.54 7.21
	UUUI3		

第1表(概含)

			170/4/0/1
米		世紀	に来られた。) (2) (2) (1) (2) (1) (2) (1) (2) (1) (2) (1) (2) (1) (2) (2) (2) (2) (2) (2) (2) (2) (2) (2
= <u>;</u> >	構造式及びカナム	() ()	
			64.75 5.88 4.51
		アモルファス	
16	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	-	64.79 5.76 4.58
	=/		
	OCH, OCH,		
	CH10 OCH3 C341137N3O8 1/2112U		199 009 6010
			04.92 0.00 0.03
		アモルファス	
[17	Z Z Z Z		65.36 6.13 6.72
	04 1/21120		
	N(CH ₃) ₂ OCH ₃		
-	CH,O OCH ₃		TT 133
			16.1 PO.C 28.00
		アモルファス	7
- 18	N. N		65.40 5.66 7.15
	HO HIN O		
	1 0CH ₃		
ا_			

第1表(続き)

融点 元素分析植(%) (° C) (C II N)	11 ₂ 0 7 ± 12 7 7 3 66.26 5.51 6.12	66.55 5.58 6.29	95-97 (66.92 5.22 5.57	1/4H ₂ O 66:39 5:30 2.76	66.59 5.07 2.88
番 構造式 及び 分子式	CH ₃ O OCH ₃ C ₃₇ H ₃₅ N ₃ O ₈ H ₂ O	NONIT OCH3	20 NO CON OCH 120	C1130 OCH3 C21123NO7 3/4H2O	21 NOCH3

第1表(続き)

一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一	(C II N)		66.80 5.77 4.45	65.43 5.94 4.71	65.47 5.65 4.49	65.43 5.94 4.71	65.47 5.65 4.49	
九里	(° C)	アモルファス		-	/ + // / /		アモルファス	
	構造式及び分子式	$\begin{array}{c c} \text{CII}_3\text{O} & \text{OCII}_3 \\ \end{array}$	NOON CO2CH3	$\begin{array}{c c} CH_3O & OCH_3 \\ \hline \end{array} $	N.O.N	$C_{13}^{OCH_3}$ $C_{14}^{OCH_3}$ $C_{14}^{OCH_3}$ C_{14}^{OO} C_{17}^{OO} C_{17}^{OO}	24 N.O.N. N.O.H. CN OCH3	
,	海山		22		2.3			

第1表(続き

作中	構造式及び分子式	静点 (°C)	元素分析植(%) (C 11 N)	(斯(%) N)
	$\begin{array}{c c} \text{CH}_3\text{O} & \text{CCH}_3 \\ \hline \end{array} \begin{array}{c c} \text{OCH}_3 & \text{C}_{34}\text{H}_{33}\text{N}_3\text{O}_9 \\ \hline \end{array}$		65.17 5.38 6.67	6.67
25	N,O N OCH, OCO ₂ C ₂ H ₅	176-176.5	69:9 08:3 90:59	69.9
	$\begin{array}{c c} CH_3O & OCH_3 \\ \hline \\ \end{array} \begin{array}{c} C_{38}H_{41}N_3O_{10} \ 1/2II_2O \\ \hline \\ \end{array}$	- - - -	64.30 6.13 5.54	5.54
26	N.O.N N.O.N H.O.N(CH ₃) ₂ OCO ₂ C ₂ H ₅ 1/2H ₂ O OCH ₃	7 + 76 / 7	64.39 5.97	5.92
	$\begin{array}{c c} CH_3O & OCH_3 \\ \hline \end{array}$		64.97 5.75 3.99	3.99
27	NOON NOON NOON NOON NOON NOON NOON NOO	アモルファス	65.13 5.75 3.99	3.99
	-8			

第1表(続き

梅步	構造式、及び、分子式	融点(。C)	元素分析 (C II	=	f <u>i</u> (%)
	$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		62.38 5.68 6.16	5.68	6.16
2.8	(CH ₃) ₂ N O OCOCH ₃ 3/211 ₂ O	アモルファス	62.68 6.01 6.26	6.01	6.26
	$CH_3O \qquad OCH_3 \qquad C_{37}H_{44}N_3O_{11}PH_2O$	7.5	58.84	6.10	5.50
29	N.O.N.O.N.O.C.H.3 (CH.3)2NOO OCQ.H.5)2 112O		58.81	6.13	5.56
	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	23 47	59.59 6.14	6.14	7.00
30	N.O NO	04-0	59.77	6.39	6.97

第1表(続き)

毎ら	構造式及び分子式	融点 (°C)	元素分析值(%) (C II N)
31	CH ₃ O OCH ₃ CCH ₃ O OCH ₃ C ₃₅ H ₃₈ N ₄ O ₉ HCl H ₂ O CCH ₃ N.O N OCCH ₃ OCCH ₃ CCCCH ₃ HCl H ₂ O	アモルファス	58.84 5.70 7.78 58.94 5.79 7.86
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
	10000000000000000000000000000000000000		

7.8

番号	†H-NMR(溶媒)
1	(CDCl3) 1.29(t,3H),2.99-3.07(m,2H),3.69-3.78(m,2H),3.80 (s,3H),3.83(s,3H),3.83(s,3H),4.22-4.30(q,2H),5.77 (s,1H),6.09-6.13(m,1H),6.81-6.94(m,6H),7.04-7.08 (m,2H),7.33-7.36(m,2H),7.62(s,1H)
2	(DMSO-d6) 2.97(m,2H),3.48-3.53(m,2H),3.72(s,3H), 3.50(s,3H),3.80(s,6H),6.91-6.95(m,4H),7.13-7.16 (m,2H),7.28-7.35(m,4H),7.97(s,1H),8.40-8.43(m,1H)
3	(CDCl3) 3.03-3.08(m.2H),3.42(s,3H),3.72-3.77(m,2H),3.80 (s,3H),3.81(s,3H),3.89(s,6H),4.24(s,2H),5.65(s,1H) 6.63(s,2H),6.81-6.93(m,4H),7.06-7.13(m,3H),7.35- 7.41(m,2H),7.66(s,1H)
4	(CDCl3) 0.95(t,3H),1.53(m,2H),2.48(m,2H),3.06(m,2H),3.73 (m,2H)3.79(s,3H),3.81(s,3H),3.87(s,6H),5.62(s,1H) 6.20(m,1H),6.54(s,2H),6.81-7.38(m,8H)
5	(CDCl3) 2.99(t,2H),3.53-3.83(m,17H),5.76(br,1H),6.27(s,2H) 6.82-7.04(m,8H),7.14(d,2H),7.36(d,2H),7.69(s,1H)
6	(CDCl3) 3.00(m,2H),3.61(s,6H),3.69-3.87(m,8H),6.25(s,2H) 6.80-7.66(m,11H),7.84(s,1H),7.91(br,1H),8.69(m,1H)

番号	¹ H-NMR(溶媒)
7	(CDCl3) 3.01(t,2H),3.66-3.71(m,8H),3.80(s,3H),3.81(s,3H) 6.04(br,1H),6.37(s,2H),6.81-7.47(m,11H),7.84(s,1H)
8	(DMSO-d6) 2.73(s,3H),2.94(m,2H),2.95(s,3H),3.46(m,2H),3.72 (s,6H),3.75(s,3H),3.77(s,3H),6.72(s,2H),6.92-6.98 (m,4H),7.12-7.31(m,6H),7.97(m,1H)
9	(CDCl3) 1.41(s,9H),2.73(s,3H),2.99-3.04(m,5H),3.55-3.79 (m,8H),6.80-7.38(m,11H),7.56(s,1H)
10	(DMSO-d6) 2.68(s,3H),2.85-2.99(m,5H),3.75(s,3H),3.76(s,3H) 6.71-7.31(m,12H),7.91(br,1H)
13	(CDCl3) 3.08(t,2H),3.73(q,2H),3.79(s,6H),3.95(s,6H),5.87(s,1H) 6.33(t,1H),6.79(s,2H),6.81-7.37(m,10H),7.94(d,1H)
12	(CDCl3) 3.01(q,2H),3.00(s,3H),3.14(s,3H),3.65(q,2H),3.79(s,3H) 3.82(s,3H),3.91(s,6H),5.76(s,1H),6.50(q,1H),6.66(s,2H) 6.80-7.38(m,11H)

番号	¹ H-NMR(溶媒)
13	(DMSO-d6) 1.82-1.87(m,2H),2.71(s,3H),2.73(m,2H),2.94S,3H),3.20 (m,2H),3.72,3.73,3.75(s × 3,12H),6.72(s,2H),6.91-6.98 (m,4H),7.12-7.18(m,3H),7.27-7.31(m,2H),7.83(m,1H)
14	(DMSO-d6) 2.87-2.92(m,2H),3.50(m,2H),3.69(s,6H),3.75(s,3H),3.77 (s,3H),6.86-6.99(m,6H),7.12-7.17(m,2H),7.21-7.32 (m,2H),7.43(s,1H)8.58(m,1H),9.06(s,1H)
15	(CDCl3) 2.91(t,2H),3.6(m,2H),3.7-3.9(m,12H),5.70(s,1H),6.0 (br,1H),6.65(s,2H),6.84-7.35(m,8H),7.79(s,1H)
16	(CDCl3) 3.07(t,2H),3.72(s,3H),3.73(t,2H),3.79(s,3H),3.81(s,3H) 3.88(s,6H),5.67(s,1H),6.66(s,2H),6.88(d,2H),6.90(d,2H) 7.10(d,2H),7.35(d,2H),7.38(d,2H)
17	(CDCI3) 2.95(s,3H),2.96(s,3H),3.04(t,2H),3.51(s,2H),3.68(q,2H) 3.80(s,6H),3.83(s,6H),5.65(s,1H),6.51(s,2H),6.81(d,2H) 6.83(d,2H),7.11(d,2H),7.21(d,1H),7.38(d,2H)
18	(CDCl3) 2.10(s,3H),3.12(t,2H),3.71(s,3H),3.78(s,3H),3.92(t,2H) 3.94(s,6H),6.77-6.84(m,5H),7.38(d,2H),7.47(s,2H)

番号	H-NMR(溶媒)
19	(CDCl3) 3.00(t,2H),3.63(s,6H),3.67(q,2H),3.78(s,6H),5.69(s,1H) 6.65(s,2H),6.78-7.93(m,14H)
20	(CDCl3) 3.80(s,3H),3.85(s,3H),3.93(s,6H),5.97(s,1H),6.84(d,2H) 6.97(d,2H),7.18-7.26(m,4H),7.39(d,2H),7.73(s,1H)
21	(CDCl3) 3.66(s,3H),3.77(s,3H),3.81(s,3H),5.92(br,1H),6.53(s,1H) 6.73-7.06(m,9H),7.42(d,2H),8.04(s,1H)
22	(CDCl3) 3.08(t,2H),3.71(s,3H),3.73(t,2H),3.77(s,3H),3.77(s,3H) 3.95(s,6H),3.97(t,2H),5.70(s,1H),6.10(d,1H),6.68-7.46 (m,13H),
23	(CDCl3) 3.08(t,2H),3.76(s,3H),3.77(s,3H),3.83(t,2H),3.90(d,2H) 3.94(s,6H),6.06(d,1H),6.68-7.46(m,13H)
24	(CDCl3) 3.04-3.09(m,2H),3.69-3.76(m,2H),3.80(s,3H),3.82(s,3H) 3.96(s,6H),5.87(m,1H),5.97(s,1H),6.17(d,1H),6.82-6.95 (m,4H),7.09-7.40(m,8H)

82 第1表(続き)

番号	¹ H-NMR(溶媒)
25	(CDCl3) 1.40(t,3H),3.10-3.15(m,2H),3.72(s,3H),3.74-3.76(m,2H) 3.80(s,3H),3.90(s,6H),4.29-4.37(q,2H),6.49-6.51(m,1H) 6.80-6.90(m,4H),7.10-7.13(m,2H),7.21(s,2H),7.36-7.39 (m,2H),8.12(s,1H)
26	(CDCl3) 1.38(t,3H),2.99(q,2H),2.99(s,3H),3.13(s,3H),3.65(q,2H) 3.79(s,3H),3.86(s,3H),3.91(s,6H),4.34(q,2H),6.56(q,1H) 6.65(s,2H),6.81-7.38(m,11H)
27	(CDCl3) 1.39(t,3H),3.08(t,2H),3.71(s,3H),3.73(t,2H),3.77(s,3H) 3.77(s,3H),3.95(s,6H),3.97(t,2H),4.32(q,2H),6.12(d,1H) 6.68-7.46(m,13H)
28	(CDCl3) 2.34(s,3H),2.72(s,3H),2.96-3.03(m,5H),3.53-3.80 (m,8H),6.67(s,2H),6.81-7.15(m,7H),7.37(d,2H),7.55 (s,1H)
29	(CDCl3) 1.39(m,6H),2.72(s,3H),2.95-3.10(m,5H),3.56-3.83 (m,8H),4.31(m,4H),6.66(s,2H),6.81-7.14(m,7H),7.37 (d,2H),7.52(s,1H)
30	(CDCl3) 1.47(s,9H),2.71(s,3H),3.00-3.03(m,5H),3.53-3.83 (m,14H),4.26(d,2H),5.05(br,1H),6.67(s,2H),6.81-7.15 (m,7H),7.37(d,2H),7.54(s,1H)

番号	¹ H-NMR(溶媒)
31	(DMSO-d6) 2.78(s,3H),2.90-3.00(m,5H),3.43-3.53(m,2H),3.76 (m,12H),4.19(s,2H),6.87(s,2H),6.92-7.31(m,9H) 8.16(br,1H)
	以下佘白

製剤例

以下に本発明の化合物を用いた製剤例を挙げる。

製剤例1 錠剤

下記の配合割合で、常法に従い錠剤を調製した。

5	化合物 1	1	0	0 1	m	g
	乳 糖		4	7 :	m.	g
	トウモロコシデンプン		5	0 :	m	g
	結晶セルロース		5	0 :	m	g
	ヒドロキシプロピルセルロース		1.	5	m	g
10	タルク			2	m	g
	ステアリン酸マグネシウム			2	m	g
	エテルセルロース		3	0	m	g
	不飽和脂肪酸グリセリド			2	m	g
	二酸化チタン			2	m	g
15	1 錠 当 り	3	0	0	m	g
	製剤例2 顆粒剤					
	下記の配合割合で、常法に従い顆粒剤	を	調	製	L	た。
	化 合 物 3	2	0	0	m	g
	マンニトール	5	4	0	m	g
20	トウモロコシデンプン	1	0	0	m	g
	結晶セルロース	1	0	0	m	g

ヒドロキシプロピルセルロース 50mg

	タルク			1	0	m	<u>e</u>	-
	1 包当り	1	0	0	0	m	g	
	製剤例3 細粒剤							
	下記の配合割合で、常法に従い細?	拉剤	を	調	製	L	た。	
5	化合物 6		2	0	0	m	g	
	マンニトール		5	2	0	m	g	
	トウモロコシデンプン		1	0	0	m	g	
	結晶セルロース		1	0	0	m	g	
	ヒドロキシプロピルセルロース			7	0	m	g	
10	タルク			1	0	m	g	_
	1 包 当 り	1	0	0	0	m	g	
	製剤例4 カプセル剤							
	下記の配合割合で、常法に従いカ	プセ	こル	剂	を	調	製	した
15	化合物 8		1	0	0	m	g	
	乳 糖			5	0	m	g	
	トゥモロコシデンプン			4	7	m	g	
	結晶セルロース			5	0	m	g	
	タルク				2	m	g	
20	_ ステアリン酸マグネシウム				1	_ m	g	
	1カプセル当り		2	2 5	() m	g	
	製剤例 5 シロップ剤							

下記の配合割合で、常法に従いシロップ剤を調製した。

	化合物 7		1 g	
	精製白糖	6	0 g	5
5	パラヒドロキシ安息香酸エチル		5 n	n g
	パラヒドロキシ安息香酸ブチル		5 n	n g
	香 料		適	量
	着色料		適	重
	精製水		適	
10	全 量 1	0	0 1	m l
	製剤例 6 注射剤			
	下記の配合割合で、常法に従い注射剤を		製製	した。
	化合物 1 1	. (0	m g
	注射用蒸留水		適	
15	1 アンプル中		2	m l
	製剤例7 坐 剤			
	下記の配合割合で、常法に従い坐剤を記	周月	製し	た。
	化合物 1 8	1	0 0	m g
	ウィテップゾールW-35 1	4	0 0	m g
20	(登録商標、ラウリン酸からステア			
	リン酸までの飽和脂肪酸のモノー	`		
	ジー及びトリーグリセライド			

混合物、ダイナマイトノーベル社製)

1個当り

1500mg

菜理試験

- (1)シクロオキシゲナーゼ阻害作用
- 5 ルセル ジェイ・テイラー(Russell J. Taylor)ら、バイオケミカル ファーマコロジー(Biochem. Pharmacol.) 25, 2479-2484(1976)に記載の方法に従い試験を行った。すなわち、 14C-アラキドン酸にヒツジ精のう腺ミクロゾームおよび各種濃度の被験薬を一定10 時間反応させ、生成するプロスタグランジンE2 を薄層クロマトグラフィーにより分離し、その放射活性を液体シンチレーションカウンターで測定し、対照群との放射活性の
 - (2) 5-リポキシゲナーゼ阻害作用

比較からIC₅₀を算出した。

- 15 ケンキチ オチ (Kenkichi Ochi) ら、ジャーナル オ ブ バイオロジカル ケミストリー (J. Biol. Chem.) 2
 58,5754-5758 (1983) に記載の方法に従 い、試験を行った。すなわち、モルモットの腹腔内にカゼ インを注射し、多形核白血球を採取し、その細胞質画分を
 20 酵素標本として得た。
 - 14_C-アラキドン酸に酵素標本及び各種濃度の被験薬を 一定時間反応させ、生成する5-ヒドロキシエイコサテト

ラエン酸を薄層クロマトグラフィーにより分離し、その放射活性を測定し、対照群との放射活性の比較から I-C 50 を算出した。

上記(1)及び(2)の試験結果を、以下の第2表に示

5 京。

第 2 表

化合物番号	1 C ₅₀ (μ N	M)
112 10 10 5	シクロオキシゲナーゼ	リポキシゲナーゼ
1	2. 87	1. 17
2	4.05	0.65
3	1. 20	0.30
4	0.95	0.18
6	1.38	0.62
7	0.17	0.08
8	4.76	0.26
1 1	0.68	0.24
18	0.11	0.18
20	1. 85	0.24
2 3	2. 94	0.09

10

第2表の結果から、本発明の化合物はシクロオキシゲナーゼ及びリポキシゲナーゼをいずれも強力に阻害することが確認された。

(参考例1)

5 5-(2-アミノエチル)-3,4-ジフェニルイソネ キサゾールの合成

デオキシアニソインに代えてデオキシベンゾインを用いたほかは実施例1b)と同様にして、標記化合物を得た。 得られた化合物の物性値を以下に示す。

 1 H - NMR (DMSO - 1 6 + D₂ O) δ : 2.85 (m. 4 H). 7.17-7.83 (m. 10H)

(参考例2)

5-(2-アミノエチル)-3,4-ビス(4-クロルフェニル)イソオキサゾールの合成

15 デオキシアニソインに代えて1、2-ビス(4-クロルフェニル)エタノンを用いた他は実施例1b)と同様にして、標記化合物を得た。得られた化合物の物性値を以下に示す。

 1 H - NMR (DMSO- 1 G + D $_{2}$ O) δ : 2.87 (π . 4

(参考例3)

5- (2-アミノエチル) -3- (4-クロルフェニル)

-4-(4-メトキシフェニル)イソオキサゾールの台成 デオキシアニソインに代えて1-(4-クロルフェニル)

-2-(4-メトキシフェニル)エタノンを用いた他は実施例1b)と同様にして、標記化合物を得た。得られた化

5 合物の物性値を以下に示す。

 $^{1}H - NMR$ (DMSO-d₆ + D₂ O) δ : 2.85 (m, 4 H), 3.79 (s, 3H), 7.02-7.53 (m, 8H)

(参考例4)

5-(2-アミノエチル)-3,4-ビス(4-メチル10 フェニル)イソオキサゾールの合成

デオキシアニソインに代えて1,2-(4-メチルフェニル)エタノンを用いた他は実施例1b)と同様にして、標記化合物を得た。得られた化合物の物性値を以下に示す。

 1_{H-NMR} (DMSO- d_{6} +D $_{2}$ O) δ : 2.30 (s. 3)

15 H), 2.33 (s, 3H), 2.82 (m, 4H), 7.05-7.28 (m, 8H)

上記参考例1~4で得たイソオキサゾール誘導体は、例 えばαーエトキシカルボニルー3、5ージメトキシー4ー ヒドロキシケイヒ酸と実施例1 a)の方法に従い反応させ ることにより、本発明のスチレン誘導体に導くことができ

20 る。

請求の範囲

1 一般式(1):

$$\begin{array}{c} R_1 \\ N \\ O \end{array} (CH_2)_i - X - Y - (R_3)_m \end{array}$$

10

「式中、R₁ 及びR₂ は同一もしくは相異なって水素原子、低級アルコキシ基、ハロゲン原子又は低級アルコキシ基、R₃ は同一もしくは相異なって水酸基、低級アルコキシ基、低級アルコキシ基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、リン酸ジ低級アルキル残基又は保護基を有していてよいアミノ酸残基を、1は0~5の整数を示す。Xは一般式一N(Z)CO−に式中、Zは一般式(CH₂)nA(式中、Aは水素原子、カルボキシル基、ジ又はモノ低級アルキルカルバモイル基、ルボキシル基、低級アルコキシカルボニル基、シアノ基、低級アルコキシオルボニル基、シアノ基、低級アルコキシ基、ドリジル基またはチエニル基を、nは

- ○~5の整数を表す)〕もしくは単結合を、Yは一C(Z)
 1) = CH 、 CH = CH C(Z) = CH 、 C
 (Z) = CH CH = CH (式中Z) は Z と同一)但し、Z及びZ は n = 0で同時に水素原子である場合を除き、1が0のとき X は単結合を示す。〕で表わされるステレン誘導体及びその塩。
 - 2 R₁ 及びR₂ が低級アルコキシ基である請求項1に記載のスチレン誘導体及びその塩。
- 3 R₃が同一もしくは相異なって水酸基、低級アルコキ 10 シ基、低級アルキル基、低級アルコキシカルボニルオキシ 基又は低級アシルオキシ基である請求項1に記載のステレ ン誘導体及びその塩。
 - 4 R₃が同一もしくは相異なって水酸基、低級アルコキシ基又は低級アルコキシカルボニルオキシ基である請求項
- 15 1に記載のスチレン誘導体及びその塩。
 - 5 Xが-NHCO-で表される基である請求項1に記載のスチレン誘導体及びその塩。
 - 6 Yが-C $(Z^{-}) = CH-, -CH=CH-C(Z^{-})$ = CH-Zは-C $(Z^{-}) = CH-CH=CH-$ で表され
- 20 る基であり、この時 Z を示す n が 0 ~ 3 、 A が水素原子、 ジ又はモノ低級アルキルカルバモイル基、低級アルコキシ カルボニル基、低級アルコキシ基又はチエニル基である請

導体及びその塩。

求項1に記載のスチレン誘導体及びその塩。

 7 Yが一C(Z')=CH-又は一C(Z')=CH-CH=CH-で表される基であり、この時Z「を示す n が 0、A がジ又はモノ低級アルキルカルバモイル基、低級ア ルコキシカルボニル基である請求項1に記載のスチレン誘

8 R₁ 及びR₂ が低級アルコキシ基であり、R₃ が同一 もしくは相異なって水酸基、低級アルコキシ基、低級アル キル基、低級アルコキシカルボニルオキシ基又は低級アシ

- 10 ルオキシ基であり、Xが-NHCO-で表される基であり、 Yが-C(Z')=CH-、-CH=CH-C(Z')= CH-又は-C(Z')=CH-CH=CH-で表される 基であり、この時 Z ´を示す n が 0 ~ 3、 A が 水素原子、 ジ又はモノ低級アルキルカルバモイル基、低級アルコキシ
- 15 カルボニル基、低級アルコキシ基又はチエニル基である請求項1に記載のスチレン誘導体及びその塩。
- 20 Yが一C(Z′)=CH-又は一C(Z′)=CH-CH
 =CH-で表される基、この時Z´を示す nが 0、Aがジ 又はモノ低級アルキルカルバモイル基、低級アルコキシカ

ルポニル基である請求項1に記載のスチレン誘導体及びその塩。

- 10 請求項1に記載のスチレン誘導体及びその塩の有効量と薬学的担体とを含有するリポキシゲナーゼ阻害剤。
- 5 11 請求項1に記載のスチレン誘導体及びその塩の有効 量と薬学的担体とを含有する5-リポキシゲナーゼ阻害剤。
 - 12 請求項1に記載のステレン誘導体及びその塩の有効量と薬学的担体とを含有するシクロオキシゲナーゼ阻害剤。
 - 13 請求項1に記載のスチレン誘導体及びその塩の有効
- 10 量を患者に投与することを特徴とするリポキシゲナーゼ阻害方法。
 - 14 請求項1に記載のスチレン誘導体及びその塩の有効量を患者に投与することを特徴とする5-リポキシゲナーゼ阻害方法。
- 15 15 請求項1に記載のスチレン誘導体及びその塩の有効 量を患者に投与することを特徴とするシクロオキシゲナー ゼ阻害方法。
 - 16 下記反応工程式 (i) ~ (v) のいずれかに従うことを特徴とする一般式 (1):

WO 94/10157

PCT/JP93/01572

$$R_1$$

$$CH_2)_1 - X - Y - (R_3)_m$$

[式中、 R_1 、 R_2 、m、l、 R_3 、X、Yは前記に同じ]で表されるスチレン誘導体の製造法:

10

5

15

反応工程式(i)

反応工程式 (ii)

$$\begin{array}{c}
R_1 \\
R_2 \\
R_4
\end{array}$$
(1b)

15

反応工程式 (iii)

$$\begin{array}{c} R_1 \\ \\ N \\ O \end{array} \qquad \begin{array}{c} (CH_2)_1 - X_1 - Y_1 \\ \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} -(R_3)_m \end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_1 \\
N \\
O \\
(CH_2)_i - X_2 - Y_2 \\
\end{array}$$
(1d)

反応工程式 (iv)

$$\begin{array}{c} R_1 \\ N \\ O \\ (CH_2)_i - X_2 - Y_2 \\ \hline \end{array} - (R_3)_m \end{array}$$

10
$$R_{1}$$

$$(CH_{2})_{1}-X_{3}-Y_{3}$$

$$(1e)$$

反応工程式 (v)

$$\begin{array}{c} R_1 \\ N \\ O \end{array} \qquad \begin{array}{c} R_2 \\ (CH_2)_1 - X - Y \\ (R_6)_{m2} \end{array} \qquad \begin{array}{c} (OH)_{m1} \\ (R_6)_{m2} \end{array}$$

10

$$R_1$$
 R_2
 R_2
 R_3
 R_4
 R_5
 R_6
 R_6
 R_6
 R_6
 R_6

[但し、反応工程式(i)~(v)中、R₁、R₂、m、
 1、R₃、X、Y、Z、R₄、R₅、X₁、Y₁、X₂、Y₂、X₃、Y₃、m1、m2は前記に同じ]

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP93/01572

~ * * * *	THE STATE OF STREET		1
CLAS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C15 C07D261/08, 261/14, 413.	/-o. 413/14, A61K3	1/42, 31/44,
Int.	C1P C07D261/08, 251/14, 412/	onal classification and IPC	31/675
cording to	International Patent Classification (IPC) or to both naud	Jilai Ciua	
FIEL	DS SEARCHED	-iFertion symbols)	
inimum do	cumentation searched (classification system followed by class	(10 /13/14 A61K3	1/42, 31/44,
Int.	C15 C07D261/08, 261/14, 413	/12, 413/14, 1101110	the fields searched
ocumentati	on searcned other than minimum documentation to the extent	t that such documents are included in	
		, the search	terms used)
ectronic d	ata base consulted during the international search (name of da	ata base and, where practicable, scarci	.
	ONLINE		
DOC	IMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Relevant to claim No.
ategory*	Citation of document, with indication, where appro-	opriate, of the relevant passages	
	JP, A, 63-22079 (Warnar-Lami		1-16
A	Tanuary 29, 1988 (29, UI, 09	0	
	& EP, A, 245825 & US, A, 493	24002	
			1-16
A	JP, A, 56-59764 (CDC Life Second Seco	Clences amov,	
	May 23, 1981 (23. 05. 81) & EP, A, 26928 & US, A, 432	7222	
			1-16
A	JP, A, 63-246364 (Lilly Ind	ustries Ltd.),	1 2 3
••	1 0s+obor 13 1988 113. 10. 0		
			4
	& EP, A, 259972 & US, A, 49	183619	
	& EP, A, 259972 & US, A, 49	983619	
	& EP, A, 259972 & US, A, 49	83019	
	& EP, A, 259972 & US, A, 49	83019	
	& EP, A, 259972 & US, A, 49	83619	
	& EP, A, 259972 & US, A, 49	83619	
	& EP, A, 259972 & US, A, 49	83619	
	& EP, A, 259972 & US, A, 49	83619	
	& EP, A, 259972 & US, A, 49	83619	
∏ Fu		· See patent family annex.	
<u> </u>	ther documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	e international filing date or priori
• Sper	ther documents are listed in the continuation of Box C. cial categories of cited documents: ument defining the general state of the art which is not considered	See patent family annex. T later document published after the date and not in conflict with the the principle or theory underlying	e international filing date or priori application but cited to understat ag the invention
• Specific documents	ther documents are listed in the continuation of Box C. The categories of cited documents: The categories of cited documents: The categories of cited documents are which is not considered to particular relevance.	See patent family annex. "T" later document published after the date and not in conflict with the the principle or theory underlyin. "X" document of particular releases	e international filing date or priori application but cited to understat ag the invention e; the claimed invention cannot considered to involve an invention
Specific Spe	ther documents are listed in the continuation of Box C. cial categories of cited documents: ument defining the general state of the art which is not considered of particular relevance ier document but published on or after the international filing date ier document but published on or after the international filing date	See patent family annex. The later document published after the date and not in conflict with the the principle or theory underlying document of particular relevance considered novel or cannot be step when the document is taken	e international filing date or priori application but cited to understate ag the invention e; the claimed invention cannot considered to involve an invention a stone
• Specific documents of the second of the se	ther documents are listed in the continuation of Box C. cial categories of cited documents: ument defining the general state of the art which is not considered to of particular relevance ier document but published on or after the international filing date ument which may throw doubts on priority claim(s) or which is d to establish the publication date of another citation or other	Taler document published after the date and not in conflict with the the principle or theory underlying. "X" document of particular relevance considered novel or cannot be step when the document is taken document of particular relevance on the considered to involve an investment of the considered to involve and the considered to involve an investment of the considered to involve and	e international filing date or priorit application but cited to understating the invention or; the claimed invention cannot lead to involve an invention a alone or; the claimed invention cannot nive step when the document ratch documents, such combinative
Specific carrier "E" carrier "L" doccite specific specific carrier "O" doccite	ther documents are listed in the continuation of Box C. cial categories of cited documents: timent defining the general state of the art which is not considered to of particular relevance tier document but published on or after the international filing date tier document but published on or after the international filing date tier to establish the problem of the continuation of the	See patent family annex. The later document published after the date and not in conflict with the the principle or theory underlying document of particular relevance considered novel or cannot be step when the document is taken to involve an invector of the combined with one or more other being obvious to a person skiller.	e international filing date or priority application but cited to understating the invention cannot be considered to invention cannot be considered to involve an invention alone to the claimed invention cannot nive step when the document rauch documents, such combination in the art
Specific arithmetic and the specific arithmetic arithm	ther documents are listed in the continuation of Box C. cial categories of cited documents: imment defining the general state of the art which is not considered to of particular relevance ier document but published on or after the international filing date to establish the publication date of another citation or other cast reason (as specified) cament referring to an oral disclosure, use, exhibition or other casts.	"Y" document of particular relevant considered to involve an invector of the comband of particular relevant considered to open the document is taken to the comband of particular relevant considered to involve an invector of the comband with one or more other being obvious to a person skille "&" document member of the same	e international filing date or priori application but cited to understate ig the invention et; the claimed invention cannot loopsidered to involve an inventi- nations as alone the claimed invention cannot native step when the document rauch documents, such combinati- d in the art patent (amily
• Specific to be "E" earlier doc cite specific s	ther documents are listed in the continuation of Box C. cial categories of cited documents: ment defining the general state of the art which is not considered to of particular relevance ier document but published on or after the international filing date unernt which may throw doubts on priority claim(s) or which is d to establish the publication date of another citation or other cial reason (as specified) nament referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ans sument published prior to the international filing date but later than priority date claimed	"Y" document of particular relevance considered to involve an investment of particular relevance considered novel or cannot be step when the document is taken document of particular relevance considered novel or cannot be step when the document is taken document of particular relevance combined with one or more other being obvious to a person skille. "&" document member of the same. Date of mailing of the internation.	e international filing date or priorital application but cited to understating the invention or; the claimed invention cannot be considered to involve an invention alone account of the claimed invention cannot nive step when the document rauch documents, such combination in the art patent family
Spearing by the spearing spea	ther documents are listed in the continuation of Box C. cial categories of cited documents: Immed defining the general state of the art which is not considered to of particular relevance to document but published on or after the international filing date ument which may throw doubts on priority claim(s) or which is d to establish the publication date of another citation or other cal reason (as specified) ament referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ans ument published prior to the international filing date but later than priority date claimed the actual completion of the international search	"Y" document of particular relevant considered to involve an invector of the comband of particular relevant considered to open the document is taken to the comband of particular relevant considered to involve an invector of the comband with one or more other being obvious to a person skille "&" document member of the same	e international filing date or priorital application but cited to understating the invention or; the claimed invention cannot be considered to involve an invention alone account of the claimed invention cannot nive step when the document rauch documents, such combination in the art patent family
Specific Spe	ther documents are listed in the continuation of Box C. cial categories of cited documents: ment defining the general state of the art which is not considered of particular relevance interest which may throw doubts on priority claim(s) or which is d to establish the publication date of another citation or other case reason (as specified) ments referring to an oral disclosure, use, exhibition or other case ment published prior to the international filing date but later than priority date claimed the actual completion of the international search educatry 9, 1994 (09.02.94)	"Y" document of particular relevance considered to involve an investment of particular relevance considered novel or cannot be step when the document is taken document of particular relevance considered novel or cannot be step when the document is taken document of particular relevance combined with one or more other being obvious to a person skille. "&" document member of the same. Date of mailing of the internation.	e international filing date or priorital application but cited to understating the invention or; the claimed invention cannot be considered to involve an invention alone account of the claimed invention cannot nive step when the document rauch documents, such combination in the art patent family
Specific Spe	ther documents are listed in the continuation of Box C. cial categories of cited documents: Immed defining the general state of the art which is not considered to of particular relevance to document but published on or after the international filing date ument which may throw doubts on priority claim(s) or which is d to establish the publication date of another citation or other cal reason (as specified) ament referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ans ument published prior to the international filing date but later than priority date claimed the actual completion of the international search	To later document published after the date and not in conflict with the the principle or theory underlying document of particular relevance considered novel or cannot be step when the document is taken the document of particular relevance considered to involve an invector of particular relevance of the considered to involve an invector of particular relevance of the same when the document member of the same that the particular relevance of the particular relevance of the same that the particular relevance of the pa	e international filing date or priorital application but cited to understating the invention or; the claimed invention cannot be considered to involve an invention alone account of the claimed invention cannot nive step when the document rauch documents, such combination in the art patent family

Form PCTASA 210 (second sneet) (July 1992)

国際出験委号 PCT/じア 93 / 01572

	in 1/1		
. 発明の属す	る分野の分類(国際特許分類(1PC)) Int ₋ CL* C07D261/08. A61K31/42,3	261/14.413/12.413/14 1/44.31/675	
漢査を行っ	た分野		-
質査を行った最小	NR資料(国際特許分類(!PC)) Int. CL* C07D261/08. A61K31/42.3	261/14.413/12.413/14 1/44.31/675	
———————— 長小限資料以外の	D資料で調査を行った分野に含まれるもの		
国際調査で使用	した電子データベース (データベースの名称、調査に使 CAS ONLINE	用した用語)	
C. 関連する	と認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の護所が関連すると	関連する ・きは、その関連する箇所の表示 請求の範囲の	3 号
A A	JP, A, 63-22079(ワーナー 29.1月.1988(29.01.8 &EP, A, 245825&US, A,	1-16 8) 4924002 -シー・ライフ・サイエンシズ・1-16 31)	
* 引用文獻 「A」特に行文 「L」任先任 を を し で で で で で で で で の で の で の で の で り た の で り た り に り で り に り に り に り に り に り に り に り に	きにも文献が列挙されている。 のカテゴリー 連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 献ではあるが、国際出頭日以後に公表されたもの 注張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日 は他の特別な理由を確立するために引用する文献 話を付す) はる開示、使用、展示等に言及する文献 1顧日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の日 公表された文献	「T」国際出類日又は優先日後に公表された文献であって、 矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解 に引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の「以 特に関連のある文献であって、当該文献と他の「以 献との、当案者にとって自明である組合せによって がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献	の新規 上の対
国際調査をデ		国際調査報告の発送日 08.03.94	
,	で先 本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号!00 京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある教員) 4 C 9 2 大名 部 治 む む まままり 03-358!-!;0! 内線 3453	

国際調查報告

国際出職番号 PCT/JP 93/01572

関連すると認められる文献	95 W -P Z
引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の参号
JP. A. 63-246364 (リリー インダストリーズ リミテッド). 13. 10月. 1988(13. 10. 88) &EP, A. 259972&US, A. 4983619	1 - 1 6
	引用文献を 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 JP. A. 63-246364 (リリー インダストリーズ リミテッド)。